



THUASNE

Ligaflex® Immo 0°

fr Attelle d'immobilisation du genou à 0°

en Knee immobilisation splint at 0°

de Schiene zur Ruhigstellung des Knies in einem 0°-Winkel

nl Immobilisatiebrace voor de knie op 0°

it Tuttore di immobilizzazione per il ginocchio a 0°

es Férula de inmovilización de la rodilla a 0°

pt Tala para imobilização do joelho em 0°

da Immobiliserende knæskinne ved 0°

fi Immobilisoiva polvituki, taivutus 0°

sv Immobiliseringsskena för knät 0°

el Νάρθηκας ακιντοποίησης γονάτου σε κάμψη 0°

cs Imobilizační ortéza kolene 0°

pl Orteza do unieruchomienia kolana pod kątem 0°

lv Ceļgala imobilizācijas saite 0°

lt Kelio imobilizavimo 0° padėtyje įtvaras

et Põlve fikseerimise lahas 0° juures

sl Opornica za imobilizacijo kolena s kotom 0°

sk Imobilizačná kolenná ortéza pri 0° uhole

hu Oldalsínes térdörögzítő 0°-os szög

bg Шина за имобилизация на коляно на 0°

ro Atelă pentru imobilizarea genunchiului la 0°

ru Шина для иммобилизации коленного сустава под углом 0°

hr Udlaga za imobilizaciju koljena, 0°

zh 0°膝关节固定夹板

ar جبيرة لثبيت الركبة على زاوية صفر درجة



		< 150 cm	150 - 175 cm	> 175 cm
	S	35 - 45 cm		40 cm
M	45 - 52 cm			
L	53 - 62 cm	x		
XL	63 - 75 cm			60 cm

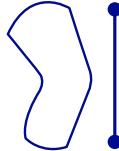


THUASNE

120, rue Marius Aufan
92300 Levallois-Perret - France

www.thuasne.com

		< 150 cm	150 - 175 cm	> 175 cm
S	35 - 45 cm	40 cm		x
M	45 - 52 cm		50 cm	
L	53 - 62 cm	x		
XL	63 - 75 cm			60 cm



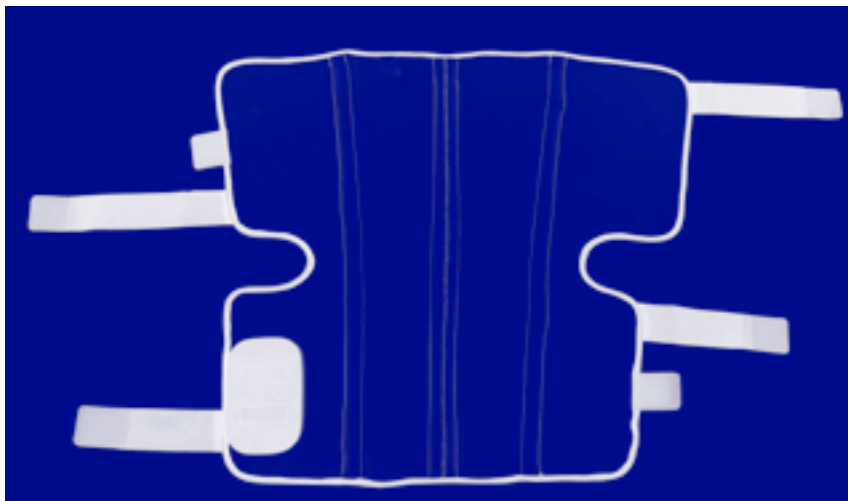
	Taille patient	Circonférence cuisse	Hauteur
en	Patient height	Thigh circumference	Height
de	Größe des Patienten	Oberschenkelumfang	Höhe
nl	Maat van de patiënt	Dijomtrek	Hoogte
it	Altezza del paziente	Circonferenza coscia	Lunghezza
es	Tamaño del paciente	Circunferencia del muslo	Altura
pt	Tamanho do paciente	Circunferência da coxa	Altura
da	Patientens højde	Lårets omkreds	Højde
fi	Potilaan koko	Reiden ympärysmitta	Korkeus
sv	Patientens storlek	Omkrets runt lår	Höjd
el	Μέγεθος ασθενούς	Περιφέρεια μπρού	Υψος
cs	Výška pacienta	Obvod stehna	Délka
pl	Rozmiar pacjenta	Obwód uda	Wysokość
lv	Pacienta augums	Augšstība apkārtmērs	Augstums
lt	Paciento dydis	Šlaunies apimtis	Aukštis
et	Patsiendi suurus	Reie ümbermõõt	Kõrgus
sl	Velikost pacienta	Obseg stegna	Višina
sk	Veľkosť pacienta	Obvod stehna	Výška
hu	A beteg mérete	Comb körmérete	Magasság
bg	Размер на пациента	Бедрена обиколка	Височина
ro	Talia pacientului	Circumferința coaspei	Înălțime
ru	Размер пациента	Окружность бедра	Высота
hr	Veličina pacijenta	Promjer bedra	Visina
zh	患者身高	大腿围	高度
ar	مقاس المريض	محيط الفخذ	الارتفاع

Immobilisation
Immobilisation
Ruhigstellung
Immobilisatie
Immobilizzazione
Inmovilización
Imobilização
Støtte
Immobilisoi
Immobilisering
Ακιντοποίηση
Znehýbnění
Unieruchomienie
Imobilizacija
Imobilizácia
Rögzítés
Обездвижване
Imobilizare
Иммобилизация
Imobilizacija
固定
الشدة

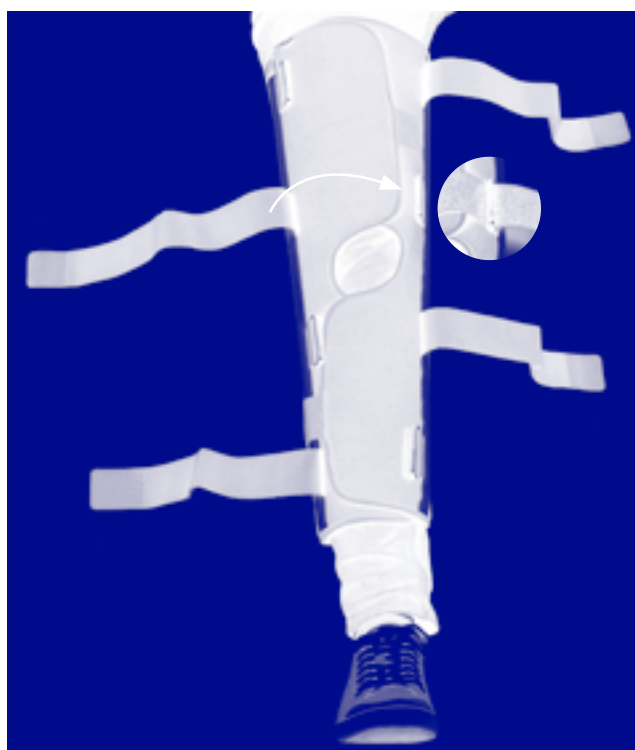


fr	Dispositif médical	Un seul patient - à usage multiple	Lire attentivement la notice	Avertissement important
en	Medical device	Single patient - multiple use	Read the instruction leaflet carefully	Important warning
de	Medizinprodukt	Einzelner Patient - mehrfach anwendbar	Lesen Sie die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch	Wichtige Warnung
nl	Medisch hulpmiddel	Eén patiënt - meervoudig gebruik	Lees voor gebruik de gebruiksaanwijzing aandachtig door	Belangrijke waarschuwing
it	Dispositivo medico	Singolo paziente - uso multiplo	Leggere attentamente le istruzioni	Avviso importante
es	Producto sanitario	Un solo paciente - uso múltiple	Leer atentamente las instrucciones	Advertencia importante
pt	Dispositivo médico	Paciente único - várias utilizações	Ler atentamente o folheto	Aviso importante
da	Medicinsk udstyr	Enkelt patient - flergangsbrug	Læs brugsanvisningen omhyggeligt	Vigtig advarsel
fi	Lääkinnällinen laite	Potilaskohtainen - voidaan käyttää useita kertoja	Lue käytööhöje huolellisesti	Tärkeä varoitus
sv	Medicinteknisk produkt	En patient - flera användningar	Läs bärpacksedeln noga före användning	Viktig varning
el	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Πολλαπλή χρήση - σε έων μόνο ασθενή	Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης	Σημαντική προειδοποίηση
cs	Zdravotnický prostředek	Jeden pacient - vícenásobné použití	Pozorně si přečtěte návod	Důležité upozornění
pl	Wyrób medyczny	Wielokrotne użycie u jednego pacjenta	Należy dokładnie przeczytać instrukcję	Ważne ostrzeżenie
lv	Medicīnska ierīce	Viens pacients - vairākkārtēja lietošana	Rūpigi izlasiet norādījumus	Svarīgs brīdinājums
lt	Medicinos priemonė	Vienas pacientas - daugkartinis naudojimas	Atidžiai perskaitykite instrukciją	Svarbus įspėjimas
et	Meditiiniseade	Ühel patsiendil korduvalt kasutatakav	Lugege kasutusjuhendit tähelepanelikult	Oluline hoitatus
sl	Medicinski pripomoček	En bolnik - večkratna uporaba	Pozorno preberite navodila	Pomembno opozorilo
sk	Zdravotnícka pomôcka	Jeden pacient - viacnásobné použitie	Tento návod si pozorne prečítajte	Dôležité upozornenie
hu	Orvostechnikai eszköz	Egyetlen beteg esetében többször újrahasználható	Figyelmesen olvassa el a betegtájékoztatót	Fontos figyelmezettétés
bg	Медицинско изделие	Един пациент - многократна употреба	Прочетете внимателно листовката	Важно предупреждение
ro	Dispozitiv medical	Un singur pacient - utilizare multiplă	Cititi cu atenție prospectul	Avertisment important
ru	Медицинское изделие	Многократное использование для одного пациента	Внимательно прочтите инструкцию	Важное предупреждение
hr	Medicinski proizvod	Jedan pacijent - višestruka uporaba	Pažljivo pročitajte priručnik	Važna obavijest
zh	医疗器械	一位患者-多次使用	仔细阅读说明书	重要警告
ar	جهاز طبي	لمريض واحد - متكرر الاستعمال	اقرأ بعناية هذا الدليل	تحذير هام





3



ATTELLES D'IMMOBILISATION DU GENOU À 0° ET 20°

Description/Destination

Le dispositif est destiné uniquement au traitement des indications listées et à des patients dont les mensurations correspondent au tableau de tailles.

Le dispositif est composé de :

- 3 baleines radio-transparentes rigides amovibles,
- 4 sangles auto-agrippantes de fermeture et de maintien,
- 1 dispositif anti-glissoir amovible,
- Mousse de rembourrage pour le confort du patient.

Produit bilatéral.

Disponible en 1 taille pour la version 40 cm de hauteur (version 0° uniquement), 4 tailles pour la version 50 cm de hauteur et 3 tailles pour la version 60 cm de hauteur.

Composition

Composants textiles : Polyester - Polyuréthane - Coton - Polypropylène - Polyamide - Caoutchouc synthétique SBR.

Composants rigides : Aluminium - Polyamide.

Propriétés/Mode d'action

Stabilisation de l'articulation du genou grâce aux baleines rigides.

Immobilisation totale à 0° ou 20°.

Fermeture et maintien ajustables grâce aux sangles auto-agrippantes.

Indications

Immobilisation post-opératoire.

Immobilisation post-traumatique.

Douleur du genou.

Contre-indications

Ne pas utiliser le produit en cas de diagnostic incertain.

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des composants.

Ne pas placer le produit directement en contact avec une peau lésée ou une plaie ouverte sans pansement adapté.

Antécédents de troubles veineux ou lymphatiques.

Ne pas utiliser en cas d'antécédents thromboemboliques veineux majeurs sans traitement thrombo-prophylaxique.

Ne pas utiliser en cas de fractures instables, ni de fractures de la partie inférieure du tibia ou du péroné, ni de fractures de la partie supérieure du fémur.

Précautions

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

Choisir la taille adaptée au patient en se référant au tableau des tailles.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

L'utilisation d'un dispositif médical par un enfant devra se faire sous la supervision d'un adulte ou d'un professionnel de santé.

Se conformer strictement à la prescription et au protocole d'utilisation préconisé par votre professionnel de santé.

Ce produit est destiné au traitement d'une pathologie donnée, sa durée d'utilisation est limitée à ce traitement.

Il est recommandé d'évaluer le risque thromboembolique veineux avant toute indication d'immobilisation. Se référer à l'avis d'un professionnel de santé.

Pour des raisons d'hygiène et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.

Il est recommandé de serrer le dispositif en cas d'application de certains produits sur la peau (crèmes, pomades, huiles, gels, patchs...).

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques...) voire des plaies de sévérités variables.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'Etat Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Mode d'emploi/Mise en place

Choisir la hauteur de l'attelle, puis la taille.

La prise de mesure se fait au plus fort de la cuisse.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

Il est recommandé de porter le dispositif à même la peau, sauf contre-indications.

- Ouvrir l'attelle et la poser à plat ①.

- Positionner l'attelle ouverte sous la jambe ②, l'extrémité la plus large vers le haut de la jambe.

La rotule doit être centrée dans la zone échancrée.

N.B. : la partie supérieure de l'attelle ne doit pas entraver la flexion de la jambe au pli de l'aïne.

- Conformation des baleines : si besoin, il est possible de conformer les baleines afin d'éviter d'éventuels points de pression ou la migration de l'attelle.

Appliquer une légère pression dans la direction désirée.

Répéter l'opération sur les autres baleines si besoin.

En cas de besoin de conformation ultérieure des baleines, consulter un professionnel de santé.

- Passer les sangles auto-agrippantes dans les boucles.

Serrer les sangles dans l'ordre décrit (A,B,C,D) ③.

Une fois toutes les sangles fermées, réajuster leur serrage.

Si besoin, réduire la longueur des sangles en coupant les extrémités à l'aide de ciseaux.

Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l'étiquetage. Lavable à la main. Fermer les auto-agrippants avant lavage. Enlever les baleines avant lavage. Les baleines peuvent

être lavées avec un chiffon humide. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...). Essorer par pression. Sécher loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...). Sécher à plat.

Stockage

Stocker à température ambiante, de préférence dans l'emballage d'origine.

Élimination

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 2009

Conserver cette notice.

en

KNEE IMMOBILISATION SPLINTS AT 0° AND 20°

Description/Destination

The device is intended only for the treatment of the indications listed and for patients whose measurements correspond to the sizing table.

The device is composed of:

- 3 removable, radiolucent, rigid stays,
- 4 self-fastening closure and support straps,
- 1 removable anti-slip device,
- Foam padding for patient comfort.

Bilateral product.

Available in 1 size for the 40 cm high version (0° version only), 4 sizes for the 50 cm high version and 3 sizes for the 60 cm high version.

Composition

Textile components: Polyester - Polyurethane - Cotton - Polypropylene - Polyamide - Synthetic styrene-butadiene rubber (SBR).

Rigid components: Aluminium - Polyamide.

Properties/Mode of action

Knee joint stabilisation via the rigid stays.

Total immobilisation at 0° or 20°.

Adjustable closure and support via self-fastening straps.

Indications

Post-operative immobilisation.

Post-traumatic immobilisation.

Knee pain management.

Contraindications

Do not use the product if the diagnosis has not been confirmed.

Do not use in the event of known allergy to any of the components.

Do not apply the product in direct contact with broken skin or an open wound without an adequate dressing.

History of venous or lymphatic disorders.

Do not use in the event of major venous thromboembolic history without thromboprophylaxis.

Do not use in the event of unstable fractures, fractures of the lower part of the tibia or fibula, or fractures of the upper part of the femur.

Precautions

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the device if it is damaged.

Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

It is recommended that a health care professional supervises the first application.

The use of a medical device by a child, should be done under the supervision of an adult or a healthcare professional.

Strictly comply with your healthcare professional's prescription and recommendations for use.

This product is intended for the treatment of a given condition. Its duration of use is limited to this treatment only.

It is recommended that the venous thromboembolic risk be assessed before any immobilisation is indicated. Follow the advice of a healthcare professional.

For hygiene and performance reasons, do not re-use the product for another patient.

It is recommended to adequately tighten the device to achieve support/immobilisation without restricting blood circulation.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, variation in limb volume, abnormal sensations or change in colour of the extremities, remove the device and consult a health care professional.

In the event of any modification in the product's performance, remove it and consult a healthcare professional.

Prolonged immobilisation can sometimes cause muscle weakness.

Do not wear the product when driving a vehicle.

Do not use the device in case of application of certain products on the skin (creams, ointments, oils, gels, patches...).

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, burns, blisters...) or wounds of various degrees of severity.

Any serious incidents occurring related to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident.

Instructions for use/Application

Choose the splint height, then the size.

Measurements should be taken at the widest part of the thigh.

It is recommended that a health care professional supervises the first application.

It is recommended to wear the device directly on the skin, unless contraindicated.

- Open the splint and lay it flat open ①.

- Place the opened splint under the leg ②, the wider edge towards the top of the leg.

The patella must be centred in the cut-away area.

N.B.: The top of the splint must not impede flexion of the leg at the groin.

• Shaping the stays: if needed, it is possible to shape the stays in order to avoid potential pressure points or the splint slipping.

Apply a slight pressure in the desired direction.

Repeat the process on the other stays if needed.

If subsequent shaping of the stays is needed, consult a healthcare professional.

- Engage the self-fastening straps in the buckles.

Tighten the straps in the order described (A,B,C,D) ③.

Once all the straps are fastened, readjust the tightening.

If needed, reduce the strap length by cutting the edges with scissors.

Care/Maintenance

Product can be washed in accordance with the conditions shown on this instruction leaflet and on the label. Hand wash. Close the self-fastening tabs before washing. Remove stays before washing. Stays can be washed with a moist cloth. Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine). Squeeze out excess water. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.). Dry flat.

Storage

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

Disposal

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep this instruction leaflet.

de

SCHIENEN ZUR RUHIGSTELLUNG DES KNIES IN EINEM 0°- UND 20°-WINKEL

Beschreibung/Zweckbestimmung

Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Das Gerät besteht aus:

- 3 abnehmbare starre röntgenfähige Rippengestänge,
- 4 Klettband zum Schließen und Halten,
- 1 abnehmbare Antirutschvorrichtung,
- Dämpfende Schaumstoffe für den Patientenkomfort.

Beidseitig tragbares Produkt.

Erhältlich in 1 Größe für die 40 cm hohe Version (nur 0°-Version), 4 Größen für die 50 cm hohe Version und 3 Größen für die 60 cm hohe Version.

Zusammensetzung

Textilkomponenten: Polyester - Polyurethan - Baumwolle - Polypropylen - Polyamid - Synthesekautschuk SBR.

Feste Komponenten: Aluminium - Polyamid.

Eigenschaften/Wirkweise

Stabilisierung des Kniegelenks durch die starren Rippengestänge.

Totale Ruhigstellung bei 0° oder 20°.

Verstellbarer Verschluss und Halterung dank Klettbindern.

Indikationen

Postoperative Ruhigstellung.

Posttraumatische Ruhigstellung.

Kniestichschmerzen.

Gegenanzeigen

Verwenden Sie das Produkt nicht bei einer unsicheren Diagnose. Das Produkt bei einer bekannten Allergie gegen einen der Bestandteile nicht anwenden.

Das Produkt nicht ohne eine geeignete Wundauflage auf geschädigter Haut oder offenen Wunden anwenden.

Vorgesichte mit venösen oder lymphatischen Störungen.

Nicht anwenden, wenn in der Vorgesichte eine schwere Venenthrombose ohne Thromboseprophylaxe aufgetreten ist.

Das Produkt nicht bei instabilen Brüchen, Brüchen im oberen Schien- oder Wadenbeinbereich oder Oberschenkelknochen verwenden.

Vorsichtsmaßnahmen

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Die Anwendung eines Medizinprodukts durch ein Kind sollte unter Aufsicht eines Erwachsenen oder einer medizinischen Fachkraft erfolgen.

Die von der medizinischen Fachkraft empfohlenen Verordnungen und Empfehlungen sind strikt einzuhalten.

Dieses Produkt ist für die Behandlung einer bestimmten Erkrankung bestimmt, daher ist die Verwendungsdauer auf diese Behandlung beschränkt.

Es wird empfohlen, vor der Ruhigstellung das Risiko einer Venenthrombose zu bewerten. Holen Sie den Rat einer Gesundheitsfachkraft ein.

Das Produkt darf aus hygienischen und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wiederverwendet werden.

Es wird empfohlen, das Produkt in angemessener Weise festzuziehen, um einen Halt/eine Immobilisation ohne Beeinträchtigung des Blutkreislaufes zu gewährleisten.

Bei Unwohlsein, übermäßigen Beschwerden, Schmerzen, einer Änderung des Volumens der Gliedmaßen, ungewöhnlichen Empfindungen oder einer Verfärbung der Extremitäten das Produkt abnehmen und eine medizinische Fachkraft um Rat fragen.

Wenn sich die Leistung des Geräts ändert, entfernen Sie es und wenden Sie sich an einen Fachmann.

Eine längere Immobilisation kann eine Verminderung des Muskeltonus zur Folge haben.

Das Produkt nicht beim Führen eines Fahrzeugs verwenden.

Das Produkt nach Anwendung bestimmter Produkte auf der Haut (Cremes, Salben, Öle, Gele, Pflaster ...) nicht anwenden.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Dieses Produkt kann Hautreaktionen (Rötungen, Juckreiz, Verbrennungen, Blasen usw.) oder sogar Wunden mit unterschiedlichem Schweregrad verursachen.

Jegliche schweren Zwischenfälle in Verbindung mit diesem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

Gebrauchsanweisung/Anlegetechnik

Wählen Sie die Höhe der Schiene, dann die Größe.

Das Maß wird am höchsten Punkt des Oberschenkels genommen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Es wird empfohlen, das Gerät direkt auf der Haut zu tragen, es sei denn, es besteht eine Kontraindikation.

- Schiene öffnen und flach hinlegen ①.

• Die offene Schiene unter dem Bein positionieren ②, die breiteste

Extremität zum oberen Ende des Beins hin.

Die Patella sollte im eingedrückten Bereich zentriert sein.
N.B.: Der obere Teil der Schiene darf die Beugung des Beines in der Leistenbeuge nicht behindern.

- Rippengestängenanpassung: Falls erforderlich, können Rippengestänge angepasst werden, um mögliche Druckstellen oder Schienewanderungen zu vermeiden.

Üben Sie leichten Druck in die gewünschte Richtung aus. Wiederholen Sie den Vorgang bei den anderen Rippengestänge, falls erforderlich.

Wenn eine weitere Anpassung der Rippengestänge erforderlich ist, wenden Sie sich an eine medizinische Fachkraft.

- Führen Sie die Klettverschlussbänder durch die Schnallen. Schnallen in der beschriebenen Reihenfolge festziehen (A,B,C,D) ①.

Wenn alle Bänder geschlossen sind, stellen Sie deren Spannung nach.

Kürzen Sie ggf. die Länge der Bänder, indem Sie die Enden mit einer Schere abschneiden.

Pflege

Das Produkt entsprechend den Bedingungen in dieser Gebrauchsanweisung und der Etikettierung waschen. Handwäsche. Klettverschlüsse vor dem Waschen schließen. Vor dem Waschen die Schienen entfernen. Die Rippengestänge können mit einem feuchten Tuch abgewaschen werden. Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlorhaltige Produkte o. Ä.) verwenden. Wasser gut ausdrücken. Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen. Flach ausgebreitet trocknen.

Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diesen Beipackzettel aufbewahren.

nl

IMMOBILISATIEBRACES VOOR DE KNIE

VAN 0° EN 20°

Omschrijving/Gebruik

Het hulpmiddel is alleen bedoeld voor de behandeling van de genoemde indicaties en voor patiënten van wie de maten overeenkomen met de maattabel.

De brace bestaat uit:

- 3 uitneembare stijve radiotransparante baleinen,
- 4 zelfklevende banden voor de sluiting en ondersteuning,
- 1 verwijderbare antislipvoorziening,
- Vullingsschuim voor het comfort van de patiënt.

Bilateraal product.

Verkrijgbaar in 1 maat voor de 40 cm hoge versie (alleen 0° versie), 4 maten voor de 50 cm hoge versie en 3 maten voor de 60 cm hoge versie.

Samenstelling

Textielcomponenten: Polyester - Polyurethaan - Katoen - Polypropyleen - Polyamide - Synthetisch rubber SBR. Rigit componenten: Aluminium - Polyamide.

Eigenschappen/werkwijze

Stabilisatie van het kniegewicht dankzij de stijve baleinen.

Totale immobilisatie bij 0° of 20°.

Verstelbare sluiting en ondersteuning dankzij de zelfklevende banden.

Indicaties

Gebruik het hulpmiddel niet indien de diagnose onduidelijk is. Gebruik het hulpmiddel niet in geval van bekende allergieën voor een van de componenten.

Laat het hulpmiddel niet in direct contact komen met een beschadigde huid of een open wond die niet is afgedekt met daarvoor geschikt verband. Gebruik het hulpmiddel niet indien in het verleden veneuze of lymatische aandoeningen zijn geconstateerd.

Niet gebruiken bij grote veneuze trombo-embolische aandoeningen zonder trombo-profilactische behandeling. Gebruik de brace niet indien sprake is van instabiele fracturen of fracturen van het bovenste deel van het scheenbeen of het kuitbeen.

Voorzorgsmaatregelen

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik. Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is. Kies de juiste maat voor de patiënt aan de hand van de maattabel. Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Gebruik van een medisch hulpmiddel door een kind mag uitsluitend onder toezicht van een volwassene of een zorgprofessional. Houd u strikt aan de voorschriften en de gebruiksinstructies van uw zorgprofessional. Dit product is bestemd voor de behandeling van een bepaalde pathologie, de gebruiksduur ervan is beperkt tot deze behandeling.

Het is aanbevolen om het veneus trombo-embolisch risico te evalueren voor elke immobilisatie-indicatie. Het advies van een zorgverlener volgen.

Om hygiënische redenen en omwille van de prestatiekwaliteit mag het hulpmiddel niet door andere patiënten worden gebruikt. Het wordt aanbevolen om het hulpmiddel voldoende aan te spannen voor goede steun/immobilisatie zonder dat de bloedsomloop wordt beperkt.

In geval van ongemak, aanzienlijke hinder, pijn, verschil in omvang van de ledematen, een abnormaal gevoel of verandering in de kleur van de ledematen, verwijder het hulpmiddel en neem contact op met een zorgprofessional.

Als de werking van de brace verslechtert, verwijder deze dan en raadpleeg een zorgprofessional.

Langdurige immobilisatie kan soms leiden tot verzwakking van de spieren.

Draag het hulpmiddel niet tijdens het besturen van een voertuig. Gebruik de brace niet als bepaalde producten op de huid zijn aangebracht (crème, zalf, olie, gel, patches,...).

Ongewenste bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreactions (roodheid, jeuk, branderigheid, blaren, enz.) of zelfs wonden in verschillende mate van ernst veroorzaken.

Elk ernstig voorval met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Gebruiksaanwijzing

Kies de hoogte van de brace en vervolgens de grootte.

Meet vanaf het hoogste punt van de dij.

Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Het wordt aanbevolen de brace direct op de huid te dragen, behalve bij contra-indicaties.

- Open de brace en leg deze plat neer ①.

- Plaats de geopende brace onder het been ②, het breedste eind naar de bovenkant van het been.

De patella moet worden gecentreerd in het inspringende gebied.

N.B.: het bovenste deel van de brace mag de buiging van het been bij de lies niet hinderen.

- Baleinen vormen: indien nodig is het mogelijk om de baleinen te vervormen om mogelijke drukpunten of verschuivingen van de brace te voorkomen.

Oefen een lichte druk uit in de gewenste richting.

Herhaal de handeling op de andere baleinen indien nodig.

Als de baleinen verder aangepast moeten worden, neem dan contact op met een zorgverlener.

- Haal de zelfklevende banden door de gespen.

Sluit de banden in de aangegeven volgorde (A,B,C,D) ③.

Zodra alle banden gesloten zijn, moet u hun spanning weer aanpassen.

Verklein indien nodig de lengte van de banden door de uiteinden met een schaar af te knippen.

Verzorging

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze bijsluiters en op het etiket. Handwasbaar. Sluit de klittenbandsluitingen voor elke wasbeurt. Verwijder de baleinen voor het wassen. De baleinen kunnen worden schoongemaakt met een vochtige doek. Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chloroproducten, enz.). Overtollig water uitwringen. Uit de buut van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.). Liggen laten drogen.

Bewaaradvies

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

Verwijdering

Voor het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatselijke voorschriften.

Deze handleiding bewaren.

it

TUTORI DI IMMOBILIZZAZIONE PER IL GINOCCHIO A 0° E 20°

Descrizione/Destinazione d'uso

Il dispositivo è destinato esclusivamente al trattamento delle patologie elencate e ai pazienti le cui misure corrispondono a quelle riportate nella relativa tabella.

Il dispositivo è composto da:

- 3 stecche radiopache rigide amovibili,
- 4 fasce a strappo di chiusura e sostegno,
- 1 dispositivo antiscivolo amovibile,
- Imbottitura in schiuma per il confort del paziente.

Prodotto bilaterale.

Disponibile in una misura per la versione di 40 cm di lunghezza (solo versione 0°), 4 misure per la versione di 50 cm di lunghezza e 3 misure per la versione di 60 cm di lunghezza.

Composizione

Componenti tessili: Poliestere - Poliuretano - Cotone - Polipropilene - Poliammida - Gomma sintetica SBR.

Componenti rigidi: Alluminio - Poliammida.

Proprietà/Modalità di funzionamento

Stabilizzazione dell'articolazione del ginocchio grazie alle stecche rigide.

Immobilizzazione totale a 0° o 20°.

Chiusura e sostegno regolabili grazie alle fasce a strappo.

Indicazioni

Immobilizzazione post-operatoria.

Immobilizzazione post-traumatica.

Dolore al ginocchio.

Controindicazioni

Non utilizzare il prodotto in caso di incertezza della diagnosi.

Non utilizzare in caso di allergia nota a uno dei componenti.

Non mettere il prodotto a contatto diretto con la pelle lesa o con una ferita aperta senza adeguata medicazione.

Diagnosi precedente di disturbi venosi o linfatici.

Non usare in caso di anamnesi di tromboembolismo venoso maggiore senza trattamento di trombo-profilattico.

Non utilizzare in caso di fratture instabili, fratture della parte inferiore della tibia o del perone o fratture della parte superiore del femore.

Precauzioni

Prima di ogni utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo.

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

L'uso di un dispositivo medico da parte di un bambino deve essere effettuato sotto la supervisione di un adulto o di un professionista sanitario.

Rispettare scrupolosamente le indicazioni e il protocollo di utilizzo indicato dal medico.

Questo prodotto è destinato al trattamento di una determinata patologia, la sua durata d'uso è limitata a tale trattamento.

Si raccomanda di valutare il rischio di tromboembolismo venoso prima di qualsiasi indicazione di immobilizzazione. Richiedere il parere di un professionista sanitario.

Per ragioni di igiene ed efficacia del prodotto, non riutilizzare il dispositivo su un altro paziente.

Si raccomanda di stringere il dispositivo in maniera tale da garantire una tenuta/immobilizzazione corretta senza compromettere la circolazione sanguigna.

In caso di fastidio, disagio importante, dolore, variazione del volume dell'arto, sensazioni anomale o cambio di colore delle estremità, rimuovere il dispositivo e rivolgersi a un professionista sanitario.

Se le prestazioni del dispositivo risultano alterate, rimuoverlo e consultare un professionista sanitario.

In alcuni casi, un'immobilizzazione prolungata può provocare la perdita di tono muscolare.

Non utilizzare il dispositivo durante la guida di un veicolo.

Non utilizzare il dispositivo se sulla pelle vengono applicati determinati prodotti (creme, unguenti, oli, gel, patch, ecc.).

Effetti indesiderati secondari

Questo dispositivo può provocare reazioni cutanee (rossori, prurito, bruciore, bolle, ecc.) o addirittura ferite di gravità variabile. Qualsiasi incidente grave legato al dispositivo dovrà essere notificato al fornitore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

Istruzioni d'uso/Posizionamento

Scegliere la lunghezza della stecca, quindi la misura.

La misurazione deve avvenire all'altezza della coscia.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Salvo controindicazioni, si consiglia di indossare il dispositivo a contatto diretto con la pelle.

- Aprire l'immobilizzatore e posizionarlo in piano ①.

• Posizionare l'immobilizzatore aperto sotto la gamba ②. L'estremità più larga deve essere rivolta verso la parte superiore della gamba.

La rotula deve essere centrata nell'area della sciancatura.

N.B.: la parte superiore della stecca non deve interferire con il movimento della gamba a livello della piega inguinale.

• Profilo delle stecche: se necessario, è possibile modellare le stecche per evitare possibili punti di pressione o lo spostamento delle stecche stesse.

Applicare una leggera pressione nella direzione desiderata.

Ripetere l'operazione sulle altre stecche se necessario.

Qualora fosse necessario modellare ulteriormente le stecche, consultare un professionista sanitario.

- Far passare le fasce a strappo nelle fibbie.

Stringere le fasce nell'ordine indicato (A,B,C,D) ③.

Dopo aver chiuso tutte le fasce, regolare nuovamente la loro tensione.

Se necessario, ridurre la lunghezza delle fasce tagliando le estremità con le forbici.

Manutenzione

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Lavabile a mano. Chiudere le strisce adesive prima del lavaggio. Rimuovere le stecche prima del lavaggio. Pulire le stecche con un panno umido. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidente o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Strizzare senza torcere. Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.). Far asciugare in piano.

Conservazione

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

Smaltimento

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni.

es

FÉRULAS DE INMOVILIZACIÓN DE LA RODILLA A 0° Y 20°

Descripción/Uso

El dispositivo está destinado únicamente al tratamiento de las indicaciones listadas y a los pacientes cuyas medidas correspondan a la tabla de tallas.

El dispositivo está compuesto por:

- 3 ballenas radiotransparentes rígidas amovibles,
- 4 cintas autoadhesivas de cierre y de sujeción,
- 1 dispositivo antideslizamiento amovible,
- Espumas de relleno para el confort del paciente.

Producto bilateral.

Disponible en 1 talla para la versión de 40 cm de altura (versión de 0° únicamente), 4 tallas para la versión de 50 cm de altura y 3 tallas para la versión de 60 cm de altura.

Composición

Componentes textiles: Poliéster - Poliuretano - Algodón - Polipropileno - Poliamida - Goma sintética SBR.

Componentes rígidos: Aluminio - Poliamida.

Propiedades/Modo de acción

Estabilización de la articulación de la rodilla gracias a las ballenas rígidas.

Inmovilización total a 0° o 20°.

Cierre y sujeción ajustables gracias a las cintas autoadhesivas.

Indicaciones

Inmovilización postoperatoria.

Inmovilización postraumática.

Dolor de rodilla.

Contraindicaciones

No utilizar el producto en caso de diagnóstico incierto.

No utilizar en caso de alergia conocida a uno de los componentes.

No colocar el producto directamente en contacto con la piel lesionada o con una herida abierta sin apósito adecuado.

Antecedentes de trastornos venosos o linfáticos.

No utilizar en caso de antecedentes tromboprolífaticos venosos importantes sin tratamiento tromboprolífáctico.

No utilizar en caso de fracturas inestables, de fracturas de la parte inferior de la tibia o del peroné ni de fracturas de la parte superior del fémur.

Precauciones

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.
No utilizar el dispositivo si está dañado.
Elegir la talla adecuada para el paciente consultando la tabla de tallas.
Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.
El uso de un producto sanitario por parte de un niño deberá hacerse bajo la supervisión de un adulto o de un profesional sanitario.
Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de utilización recomendado por el profesional de la salud.
Este producto está destinado al tratamiento de una patología determinada, y su periodo de utilización se limitará a la duración de dicho tratamiento.
Se aconseja evaluar el riesgo tromboembólico venoso antes de toda indicación de inmovilización. Solicitar la opinión de un profesional sanitario.
Por razones de higiene y de eficacia, no reutilizar el dispositivo para otro paciente.
Se recomienda apretar de manera adecuada el dispositivo para asegurar una sujeción/inmovilización sin limitación de la circulación sanguínea.
En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, variación del volumen del miembro, sensaciones anormales o cambio de color de las extremidades, retirar el dispositivo y consultar a un profesional de la salud.
En caso de modificación del rendimiento del dispositivo, retirarlo y consultar a un profesional sanitario.
Una inmovilización prolongada a veces puede producir una pérdida de tono muscular.
No utilizar el dispositivo durante la conducción de un vehículo.
No utilice el dispositivo en caso de aplicación de ciertos productos sobre la piel (cremas, pomadas, aceites, geles, parches...).

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picor, quemazón, ampollas...) e incluso heridas de gravedad variable.
Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que está establecido el usuario y/o el paciente.

Modo de empleo/Colocación

Seleccionar la altura de la férula y luego la talla.
La toma de la medida se hace en el punto más alto del muslo.
Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.
Se recomienda usar el dispositivo pegado a la piel, salvo contraindicaciones.
• Abra la férula y colóquela plana ①.
• Posicione la férula abierta bajo la pierna ②, el extremo de mayor tamaños hacia la parte superior de la pierna.
La rótula deberá estar centrada en la zona escotada.
Nota: la parte superior de la férula no deberá dificultar la flexión de la pierna en la ingle.
• Ajuste de las ballenas: si fuera necesario, será posible ajustar las ballenas para evitar posibles puntos de presión o la migración de la férula.
Aplicar una ligera presión en la dirección deseada.
Repetir la operación en las demás ballenas si fuera necesario.
En caso de necesidad de ajuste ulterior de las ballenas, consultar a un profesional sanitario.
• Pasar las cintas autoadhesivas por las hebillas.
Aprete las cintas en el orden descrito (A,B,C,D) ③.
Una vez cerradas todas las cintas, readjustar su apriete.
Si fuera necesario, reducir la longitud de las cintas cortando los extremos con unas tijeras.

Mantenimiento

Producido lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. Lavable a mano. Cerrar las piezas autoadherentes antes del lavado. Retire las ballenas antes del lavado. Las ballenas pueden limpiarse con un trapo húmedo. No utilizar detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). Escurrir presionando. Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...). Secar en posición plana.

Almacenamiento

Guardar a temperatura ambiente, preferentemente en el envase de origen.

Eliminación

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente.
Conservar estas instrucciones.

pt

TALAS PARA IMOBILIZAÇÃO DO JOELHO A 0° E 20°

Descrição/Destino

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos.

O dispositivo é composto de:

- 3 varetas radiotransparentes rígidas e amovíveis,
- 4 cintas autoaderentes de fecho e manutenção,
- 1 dispositivo antiderrapante amovível,
- Espumas de amortecimento para o conforto do paciente.

Produto bilateral.

Disponível em 1 tamanho para a versão 40 cm de altura (apenas na versão 0°), 4 tamanhos para a versão 50 cm e 3 tamanhos para a versão 60 cm de altura.

Composição

Componentes têxteis: Poliéster - Poliuretano - Algodão - Polipropileno - Poliamida - Borracha sintética SBR.

Componentes rígidos: Alumínio - Poliamida.

Propriedades/Modo de ação

Estabilização da articulação do joelho, graças as varetas rígidas.

Imobilização total em 0° ou 20°.

Fecho e manutenção ajustáveis, graças às cintas autoaderentes.

Indicações

Imobilização pós-operatória.

Imobilização pós-traumática.

Dor no joelho.

Contraindicações

Não utilizar o produto no caso de diagnóstico indeterminado.
Não utilizar em caso de alergia conhecida em relação a um de seus componentes.
Não colocar o produto diretamente em contacto com uma pele lesionada ou uma ferida aberta sem o devido curativo.
Antecedentes de distúrbios venosos ou linfáticos.
Não usar em caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sem tratamento tromboprotetivo.

Não utilizar em caso de fraturas instáveis ou da parte inferior da tibia ou do perónio, nem de fraturas da parte superior do fémur.

Precauções

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.
Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

Escolher o tamanho adequado ao paciente orientando-se pela tabela de tamanhos.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

A utilização de um dispositivo médico por uma criança deve ser realizada sob a supervisão de um adulto ou de um profissional de saúde.

Manter-se em estrita conformidade com a prescrição e o protocolo de utilização recomendado pelo seu profissional de saúde.

Este produto destina-se ao tratamento de uma patologia determinada, estando a sua duração de utilização limitada a este tratamento.

Recomenda-se a avaliação do risco tromboembólico venoso antes de qualquer indicação de imobilização. Consultar o parecer de um profissional de saúde.

Por motivos de higiene e de desempenho, não reutilizar o dispositivo para um outro paciente.

É recomendado o aperto do dispositivo de forma adequada para garantir uma manutenção/imobilização sem a limitação da circulação sanguínea.

Em caso de desconforto, de grande incômodo, de dor, de variação de volume do membro, de sensações anormais ou de alteração da dor das extremidades, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

Em caso de alterações do desempenho do dispositivo, retirá-lo e consultar um profissional de saúde.

Uma imobilização prolongada pode, eventualmente, provocar uma perda de tônus muscular.

Não utilizar o dispositivo durante a condução de um veículo.

Não utilize o dispositivo ao aplicar certos produtos na pele (cremes, pomadas, óleos, géis, adesivos...).

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (vermelhidão, comichão, queimaduras, bolhas...) ou mesmo feridas de gravidade variável.

Qualquer incidente grave que ocorra relacionado com o dispositivo deverá ser objeto de notificação junto do fabricante e junto da autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

Aplicação/Colocação

Escolher a altura da tala e depois o tamanho.

A medição é feita na parte mais larga da coxa.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

É recomendado usar o dispositivo em contato com a pele, salvo no caso de contra-indicações.

• Abra a tala e coloque-a deitada ①.

• Posicionar a tala aberta sob a perna ②, a extremidade mais larga virada para a parte superior da perna.

A rótula deve estar centrada na zona recortada.

N.B.: a parte superior da tala não deve impedir a flexão da perna na dobra da virilha.

• Conformação das varetas: se necessário, é possível conformar as varetas, de modo a evitar eventuais pontos de pressão ou a migração da tala.

Aplicar uma leve pressão na direção desejada.

Se necessário, repetir a operação com as outras varetas.

No caso de necessidade de conformação posterior das varetas, consultar um profissional de saúde.

• Passar as cintas autoaderentes nas fivelas.

Aprete as cintas na ordem indicada (A,B,C,D) ③.

Uma vez que todas as cintas estejam fechadas, readjustar o seu aperto.

Se necessário, reduzir o comprimento das cintas, cortando as extremidades com uma tesoura.

Cuidados

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. Lavável na mão. Fechar os autoaderentes antes da lavagem. Retirar as varetas antes da lavagem. As varetas podem ser lavadas com um pano húmedo. Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Escorrer através de pressão. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...). Secar em posição plana.

Armazenamento

Armazenar em temperatura ambiente, de preferência na embalagem de origem.

Eliminação

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Conservar estas instruções.

da

IMMOBILISERENDE KNÆSKINNER VED 0° OG 20°

Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse

Udstyret er udelukkende beregnet til behandling af de anførte indikationer og til patienter med mål, som svarer til størrelsesskemaet.

Dette udstyr består af:

- 3 rentgentransparente, aftagelige, stive stivere,
- 4 strøpper med burrebånd til lukning og fastholdelse,
- 1 aftageligt skræksikret udstyr,
- Indvendig skumbeplædning for patientens komfort.

Bilateral produkt.

Versionen med en højde på 40 cm findes i 1 størrelse (kun version 0°), versionen med en højde på 50 cm findes i 4 størrelser og versionen med en højde på 60 cm findes i 3 størrelser.

Sammensætning

Dele i tekstil: Polyester - Polyurethan - Bomuld - Polypropylen - Polyamid - Syntetisk SBR-gummi.

Stive dele: Aluminium - Polyamid.

Egenskaber/Handlingsmekanisme

Stabilisering af knæleddet takket være stive stivere.

Komplet immobilisering ved 0° eller 20°.

Justerbar lukning og fastholdelse takket være strøpper med burrebånd.

Indikationer

Postoperatorisk immobilisering.

Posttraumatisk immobilisering.

Knæsmert.

Kontraindikationer

Brug ikke produktet i tilfælde af en usikker diagnose.

Må ikke bruges i tilfælde af kendt allergi over for et af komponenterne.

Produktet må ikke placeres i direkte kontakt med en læderet hud eller et åbent sår uden et passende plaster.

Sygehistorie med venøse eller lymfatiske lidelser.

Må ikke bruges i tilfælde af en sygehistorie med venøse tromboemboliske lidelser uden tromboprotetisk behandling.

Må ikke bruges i tilfælde af ustabile frakturen eller frakturen af den nedre del af skinnen eller lægben eller frakturen af den øverste del af læben.

Forholdsregler

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.

Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.

Vælg en størrelse, der er egnet til patienten ved hjælp af størrelsesskemaet.

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Hvis et medicinsk udstyr bruges af et barn, skal det ske under opsyn af en voksen eller en sundhedsfaglig person.

Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.

Dette produkt er beregnet til behandling af en bestemt patologi og dets brugsvarighed er begrænset til denne behandling.

Det anbefales at evaluere risikoen for venøs tromboemboli for enhver indikation for immobilisering. Rådspørg en sundhedsfaglig person.

Udstyret må ikke bruges til en anden patient af hygiejniske årsager og for at bevare udstyrets ydeevne.

Det anbefales at stramme udstyret på en passende måde for at sikre en fastholdelse/immobilisering uden begrænsning af blodcirculation.

I tilfælde af ubehag, vigtig gene, smerten, ændring af lemmtets volumen, unormal fornemmelse eller ændring af ekstremitetens farve, tag produktet af og rådspørg en sundhedsfaglig person.

Hvis udstyrets ydeevne ændrer sig, tag det af og rådspørg en sundhedsfaglig person.

En længere immobilisering kan af og til medføre tab af muskeltonus.

Brug ikke udstyret, når du kører bil.

Udstyret må ikke bruges i tilfælde af påføring af visse produktet på huden (creme, pomade, olie, gel, patch...).

Bivirkninger

Dette udstyr kan medføre hudreaktioner (rødmærke, klø, forbredninger, vabler m.m.) og endda sår af forskellige sværhedsgrader.

Enhver alvorlig hændelse, som er opstået i forbindelse med udstyret, skal meddeles til producenten og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er bosat.

Brugsanvisning/Påsætning

Vælg skinnets højde og dernæst størrelse.

Man skal måle lærets omkreds ved det kraftigste sted.

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Det anbefales at bære udstyret direkte ind mod huden, med mindre det kontraindiceret.

• Åbn skinnen og læg den fladt ned ①.

• Anbring den åbne skinne under benet ②, den bredeste ende skal være vendt opad på benet.

Knæskallen skal være centreret i zonen med udskæring.

N.B. : Den øverste del af skinnen må ikke hæmme benets bøjning ved lykken.

• Tilpasning af stivere: Det er muligt at tilpasse stivernes form, hvis det er nødvendigt, for at undgå eventuelle trykpunkter eller at skinnen bevæger sig.

Tryk let på skinnen i den ønskede retning.

Gentag fremgangsmåden på de andre stivere, hvis det er nødvendigt.

Hvis det er nødvendigt at tilpasse stivernes form på et senere tidspunkt, rådspørg en sundhedsfaglig person.

• Før strøpperne med burrebånd ind i spænderne.

Stram strøpperne i den beskrivne rækkefølge (A,B,C,D) ③.

Når alle strøpper er lukket, justér des stramning.

Justér strøppernes længde ved at klippe dem over med en saks, hvis det er nødvendigt.

Pleje

Vaskbart produkt under de anførte betingelser i denne vejledning og på etiketten. Kan vaskes i hånden. Luk burrebåndene før vask.

Tag stivrene af før vask. Stivrene kan rengøres med en fugtig klud. Brug ikke rensemidler, blødgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.) Pres vandet ud. Lad tørre på afstand af en direkte varmekilde (radiator, sol m.m.). Lad tørre fladt.

Opbevaring

Opbevares ved stuetemperatur og helst i den originale emballage.

Bortskaffelse

Skal bortskaffes i overensstemmelse med gældende lokale bestemmelser.

Opbevar denne brugsanvisning.

IMMOBILISOIVAT POLVITUET, TAIVUTUS O° JA 20°

Kuvaus/Käyttötarkoitus

Tämä väline on tarkoitettu vain lueteltujen käyttöaiheiden hoitoon ja valitsemalla potilaalle oikea koko oheisesta kokotaulukosta.

Laite koostuu seuraavista:

- 3 irrotettavaa jääkäärä tukilasta, jotka läpäisevät röntgensäteilyä.
- 4 tarraauhalla sulkeuseen ja yllätoon,
- 1 irrotettava liukumista estäävä laite,
- Vaahomuovipehmuste parantaa potilaan mukavuutta.

Kummalakin puolella käytettävä tuote

Korkeuden 40 cm mallista saatavana 1 koko (vain 0°-malli), korkeuden 50 cm mallista saatavana 4 kokoja ja korkeuden 60 cm mallista saatavana 3 kokoja.

Rakenne

Tekstiliikkomponentti: Polyesteri - Polyuretaani - Puuvilla - Polypropeneeni - Polymami - syntteettinen SBR-kumi.

Jäätylä komponentti: Alumiini - Polyamidi.

Ominaisuudet/Toimintatapa

Polvivivelven vakuuttaminen jääkkien tukilastojen ansiosta.

Täysi immobilisointi 0° tai 20°:ssä.

Säädetettävä kiinnitys ja tuenta tarraauhoven ansiosta.

Käyttöaiheet

Leikkauksen jälkeinen immobilisointi.

Trauman jälkeinen immobilisointi.

Polvikupu.

Vasta-aiheet

Älä käytä tuotetta, jos diagnoosi on epävarma.

Älä käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.

Älä aseta tuotetta suoraan kosketuksiin vaaritoitureen ihon tai avohaan kanssa ilman sopivaa sidosta.

Ei saa käyttää, mikäli on aiempia laskimo- tai imunestekirron hädriöitä.

Ei saa käyttää, mikäli käytäjällä on ollut aiemmin vakavia laskimotukoksia, joita ei ole hoidettu.

Ei saa käyttää epävakaiden murtumiensä, säärialuun tai pohjeluun alaosan murtumiensä tai reisieluun yläosan murtumiensä yhteydessä.

Varotoimet

Tarkista laitteen eheys ennen jokaista käyttöä.

Älä käytä välinettä, jos se on vaurioitunut.

Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilaisten valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

Lapset saavat käyttää lääkinnällistä laitetta vain aikuisen tai terveydenhuollon ammattilaisen valvonnassa.

Noudata ehdotustasi lääkäriin antamia ohjeita ja käyttösuosituksia.

Tämä tuote on tarkoitettu tietyn vamman hoitoon, sen käyttöäikä on rajattu kysyseen hoitoon.

Suosittelemme arvioimaan laskimotromboembolian riskin ennen immobilisaation määrästä. Pyydä lausuntoa terveydenhuollon ammattihielkiltä.

Hygieninen ja suorituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä välinettä uudelleen toisella potilaalla.

Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoi raajan ja pitää sitä paikallaan hänitsemättä verenkiertoa.

Jos ilmenee epämukavuutta, merkittävää haittaa, kipua, rauhan tilaan vuoden muutoksuja, epävanoamisia tunteumuksia tai värimuutoksia, poista väline ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Jos laitteen suorituskyky muuttuu, poista se ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Pitkäaikainen immobilisointi voi toisinaan aiheuttaa lihasmassan vähenemistä.

Älä käytä välinettä ajan aikana.

Älä käytä laitetta, jos iholle on levitetty tiettyjä tuotteita (voiteet, rasvat, öljyt, geeliit, laastarit jne.).

Ei-toivotut sivuvaikutukset

Väline voi aiheuttaa ihoreaktioita (punoitusta, kutinaa, palovammoja, rakkuloita jne.) tai jopa vaihtelevan vaikeusasteen haavoja.

Kaikista välineen yhteydessä tapahtuvista vakavista tapauksista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttää/ja/tai potilas on.

Käyttöohje/Asettaminen

Valitse ensin tuen korkeus ja sitten koko.

Mittaus tehdään reiden paksummien kohdan korkeudelta.

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilaisten valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

Laitetta on suositeltavaa käyttää suoraan iholla, elleivästä aiheita ole.

- Avaa tuki ja aseta se tasaiseksi **1**.

- Aseta avattu tuki säären alle **2**, leveämpi pää kohti säären yläosaa.

Aseta polvilumpio syvennysalueen keskelle.

HUOM. Tuen yläosa ei saa estää jalan taipumista polvitaipaan kohdalta.

- Tukilastojen säätäminen: tukilastat voidaan tarvittaessa säätää mahdollisten painepisteiden tai tuen siirtymisen välttämiseksi.

Paina kevyesti haluttuun suuntaan.

Toista toimenpide tarvittaessa muille tukilastoille.

Jos tukilastojat tarvitsee säätää jälkikäteen, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

- Vie tarraauhut solkiin läpi.

Kiristä nauhat kuivatussa järjestykessä (A,B,C,D) **1**.

Kun kaikki nauhat ovat kiinni, säädä niiden kireys uudelleen.

Lyyhennä nauhojen pituutta tarvittaessa leikkaamalla päät saksilla.

Hoito

Tuote voidaan pestä tämän pakkaukselosten ja etikettien ohjeiden mukaisesti. Käsin pestävä. Sulje tarrakiinikkeet ennen pesua. Poista lastat ennen pesua. Tukilastat voidaan pyyhkiä kostealla liinalla. Älä käytä pesuaineita, huuhteluaineita tai voimakkaita tuotteita (kloria sisältävät tuotteet). Puristele liika vesi pois. Anna kuivua etäällä suorasta lämmönlähteestä (lämpöpatteri, auringonvalo jne.). Kuivata tasossa.

Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä, mieluiten alkuperäisessä pakkauksessa.

Hävittäminen

Hävitä voimassa olevien paikallisten määristyten mukaisesti. Säilytä tämä käyttööhje.

sv

IMMOBILISERINGSSKENOR FÖR KNÄT O° OCH 20°

Beskrivning/Avsedd användning

Enheten är endast avsedd för behandling av de angivna indikationerna och för patienter vars mått motsvarar storlekstabellen.

Enheten består av:

- Tre avtagbara styra radiotransparenta skenor,
- Ett kartborrband för stängning och stöd,
- Ett avtagbart halkskydd,
- Vadderingsskum för patientens komfort.

Bilateral produkt.

Tillgänglig i en storlek för den 40 cm höga versionen (endast 0°-version), fyra storlekar för den 50 cm höga versionen och tre storlekar för den 60 cm höga versionen.

Sammansättning

Material textilier: Polyester - Polyuretan - Bomull - Polypropylen - Polyamid - SBR syntetiskt gummi.

Styra komponenter: Aluminium - Polyamid.

Egenskaper/Verkningsätt

Stabilisering av knaleden tack vare styra skenor.

Total immobilisering vid 0° eller 20°.

Justerbar förlutning och stöd tack vare kardborrband.

Indikationer

Immobilisering efter operation.

Immobilisering efter trauma.

Smärta i knät.

Kontraindikationer

Får ej användas vid osäker diagnos.

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållsstoffen.

Applicera inte produkten direkt på skadad hud eller på ett öppet sår utan lämpligt förband.

Historik av ven- eller lymfsjukdom.

Använd inte vid större venös tromboembolisk historia utan behandling med trombo-profilax.

Får ej användas vid instabla frakturer eller frakturer på undre delen av skenbenet eller vadbenet eller vid skador på övre delen av lärbenet.

Försiktighetsätgärder

Kontrollera att produkten är hel före varje användning.

Får ej användas om produkten är skadad.

Välj en storlek som är lämplig för patienten med hjälp av storlekstabellen.

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Ett barns användning av medicinskt utrustning bör ske under överinseende av en vuxen eller vårdpersonal.

Följ noga rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvårdspersonalen.

Denna produkt är avsedd för att behandla en given patologi och användningen är begränsad till denna behandling.

Vi rekommenderar att man bedömer risken för venös tromboemboli innan någon som helst indikation av immobilisering.

Be om rád från en sjukvårdspersonal.

Av hygien- och prestandaskäl ska produkten inte återanvändas av en annan patient.

Dra åt produkten lagom mycket för att uppnå stöd/immobiliseringen utan att förhindra blodcirkulationen.

Ta av produkten och räddgör med sjukvårdspersonalen vid obehag, besvär eller smärta eller om armen eller benet ändrar storlek eller färg eller känns annorlunda.

Om enhetens prestanda ändras, ta bort den och kontakta sjukvårdspersonalen.

Långvarig immobilisering kan ibland leda till förlust av muskelpänning.

Använd inte produkten när du framför ett fordon.

Använd inte enheten om vissa produkter appliceras på huden (krämer, salvor, oljer, geler, patch etc.).

Biverkningar

Denna produkt kan orsaka hudreaktioner (rodnad, klåda, brännskador, blåsor osv.) eller sår med olika grad av allvarlighet. Alla allvarliga incidenter i samband med användningen av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

Bruksanvisning/ användning

Välj höjd på skenan och sedan storleken.

Matringen görs på höjden av läret.

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Det rekommenderas att bära enheten direkt på huden, förutom vid kontraindikationer.

- Öppna skenan och lägg den platt **1**.

- Placer den öppna skenan under benet **2**, den bredare änden mot toppen av benet.

Knäskälen ska placeras i mitten av fördjupningen.

Obs! : Den övre delen av skenorna får inte hindra benets böjning vid ljumskens veck.

Anpassning av skenorna: vid behov är det möjligt att anpassa skenorna för att undvika eventuella tryckpunkter eller förflyttning av skenan.

Applicera ett lätt tryck i önskad riktning.

Upprepa förfarandet på de andra skenorna vid behov.

Kontakta sjukvårdspersonal om skenorna behöver anpassas vid ett senare tillfälle.

- Trå kartborrbanden genom öglorna.

Dra åt remmarna i den ordning som beskrivs (A,B,C,D) **3**.

Juster åtdrägningen igen när alla remmar är stängda.

Minska längden remmarna vid behov genom att skära av ändarna med en sax.

Skötsel

Produkten kan tvättas enligt tvättanvisningarna i denna bipacksedel och på etiketten. Handtvätt. Förslur kartborrbanden före tvätt. Ta ur skenorna före tvätt. Skenorna kan torkas av med en fuktig trasa. Använd inte rengöringsmedel, sköljmedel eller alltför starka produkter (med klor). Pressa ur vattnet. Låt lufttorka långt ifrån direktta värmekällor (värmeelement, sol osv.). Torkas plant.

Förvaring

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

Kassering

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Spara denna bipacksedel.

el

ΝΑΡΘΙΚΕΣ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΓΟΝΑΤΟΥ ΣΕ ΚΑΜΨΗ 0° ΚΑΙ 20°

Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής

Η συσκευή προορίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξων και για ασθενείς των οποίων οι διατάσσεις αντιστούν στον πίνακα μεγεθών.

Η συσκευή αποτελείται από:

- 3 αφαρόύμενα άκαμπτες ακτινοδιαφανείς νευρώσεις,
- 4 αυτοκόλλητους μάρτες για κλείσιμο και συγκράτηση,
- 1 αφαρόύμενη αντιστολήσθιτική συσκευή,
- Εσωτερική επένδυση από αφρώδες υλικό για άσθενες.

Αμφιτελέυρο προϊόν.

Διατίθεται σε 1 μέγεθος για την έκδοση ύψους των 40 cm (μόνο έκδοση 0°), 4 μεγέθη για την έκδοση ύψους των 50 cm και 3 μεγέθη για την έκδοση ύψους των 60 cm.

Σύνθεση

Εξαρτήματα από ύφασμα: Πολυεστέρ - Βαμβάκι - Πολυυρούπολεν - Πολυαμίδιο - Συνθετικό καουτσούκ στηρεύοντας/βούτησειν (SBR).

Εξαρτήματα από ακάμπτο ιατρικό πολυεστέρα.

Ιδότυπες/Μηχανισμός δράσης

Καθώς απορρίπτεται η σύσκευη οι ασθενείς αποδέπτονται από την ασθενή αντιστοπόλεισην.

Μετατραματική ακινητοποίηση

Διαχείριση πόνου στο γόνατο.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε πάνω την επιφάνεια της σύσκευης.

Μην χρησιμοποιείτε τη σύσκευη σε πάθηση ή σύνθετη επιφάνεια.

Συνιστάται να φοράτε τη σύσκευη απευθείας στο δέρμα, εκτός από πάχονταν αντεδείξεις.

- Ανοίξτε τον νάρθηκα και τοποθετήστε τον οριζόντια **1**.

- Τοποθετήστε τον αντιστολήσθιτικό κάτω από το πόδι **2**, το πιο φαρδύ άκρο πρέπει να τοποθετηθεί προς το πάνω μέρος του ποδού.

Η επιγονάτια πρέπει να είναι κεντραρισμένη στην περιοχή αποκοπής.

Σημείωση: το άνω μέρος του νάρθηκα δεν πρέπει να εμποδίζει την κάμψη του ποδού στην πτυχή της βουθωνικής χώρας.

• Διαμόρφωση νευρώσεων: αν είναι αναπαίτητο, είναι δυνατή η διαμόρφωση των νευρώσεων για την αποφυγή πιθανών σημειών ησείς ή μεταστοπούση του νάρθηκα.

Εφαρμόστε ελαφρά πίεση στην επιθυμητή κατεύθυνση.

Εναλλάξτε τη διαδικασία στις άλλες νευρώσεις αν είναι απαραίτητο.

Αν οι νευρώσεις χρειάζονται περαιτέρω διαμόρφωση, συμβουλευτείτε επαγγελματία γεγενά.

• Πρόστετε τις αυτοκόλλητους ψάμτες μέσα από τις πόρες.

Σφίξτε τα λουριά με τη σειρά που περιγράφεται (Α,Β,Γ,Δ) ①.

Μόλις κλίσουν όλες οι δέστρες, ρυθμίστε ξανά το σφίξιμο.

Αν είναι απαραίτητο, μειώστε το μήκος των δεστρών κόβοντας τις άκρες με ψαλίδι.

Συντήρηση

Το προϊόν μπορεί να πλυθεί σύμφωνα με τους όρους που αναγράφονται στο παρόν φύλο οδηγών και στην ετικέτα.

Πλένεται στο χέρι. Κλείστε τα αυτόματα άγκιστρα και τους βρόχους πριν από το πλύσιμο. Αφαιρέστε τα στελέχη πριν από την πλύση. Οι νευρώσεις πλένονται με υγρό πανί. Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά ή πολύ ισχυρά προϊόντα (προϊόντα με βάση την χλωρίνη...). Στραγγίστε πιεζόντας. Στεγνώνετε μακριά από άμεση πληρότητας (καλοριφέρ, πλάστικο...). Αφήστε να στεγνώσει σε επιπλέον επιφάνεια.

Αποθήκευση

Φυλάξτε τη θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτίμηση στο αρκούδι κούτι.

Απόρρηψη

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ισχυόντες τοπικούς κανονισμούς. Φυλάξτε αυτές τις οδηγίες χρήσης.

cs

IMOBILIZAČNÍ ORTÉZY KOLENE 0° A 20°

Popis/Použití

Pomůcka je určena pouze k lečbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulky velikosti.

Pomůcka se skládá z:

- 3 odnímatelných pevných radiotransparentních výztuží,
- 4 podpůrných upínacích popruhů na suchý zip,
- 1 odnímatelná protiskluzová vložka,
- Komfortní pěnové polstrovaní pro pohodlí pacienta.

Oboustranně použitelná pomůcka.

1 velikost je k dispozici ve verzi v délce 40 cm (pouze verze 0°),

4 velikosti ve verzi v délce 50 cm a 3 velikosti ve verzi v délce 60 cm.

Složení

Textilní části: Polyester - Polyuretan - Bavlna - Polypropylen - Poliamid - Syntetický kaučuk SBR.

Tuhé části: Hliník - Poliamid.

Vlastnosti/Mechanismus účinku

Stabilizace kolenního kloubu pomocí pevných výztuží.

Úplná imobilizace v 0° nebo ve 20°.

Nastavitelná fixace a zpevnění pomocí popruhů na suchý zip.

Indikace

Pooperativní imobilizace.

Posttraumatická imobilizace.

Bolest kolene.

Kontraindikace

Výrobek nepoužívejte, pokud nemáte potvrzenou diagnózu.

Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

Nepřikládejte výrobek přímo na poraněnu kůži nebo na otevřenou, ničím nezakrytou ránu.

Prodrážejte cévňu nebo lymfatický obtíže.

Nepoužívejte v případě závažné žilní tromboembolické nemoci v anamnéze bez podání tromboprofylaxe.

Nepoužívejte při nestabilních zlomeninách nebo zlomeninách dolní části holenní nebo lýtkové kosti a zlomeninách horní části stehenní kosti.

Upozornění

Před každým použitím zkонтrolujte, že je pomůcka neporušená.

Poškozenou pomůcku nepoužívejte.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikosti.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Dítě smí používat zdravotnický prostředek pod dohledem dospělé osoby nebo zdravotnického pracovníka.

Je nutné se přesně řídit předpisem a pokynu k použití, které vám dal lékař.

Tato pomůcka je určena k lečbě daného onemocnění a doba jejího používání je omezena na tuto lečbu.

Před každou indikací vyžadující imobilizaci doporučujeme posoudit riziko žilní tromboembolické nemoci. Rídte se radami kvalifikovaného zdravotníka.

Z hygienických důvodů a z důvodu správného fungování je pomůcka určená jednomu pacientovi.

Pomůcku doporučujeme utáhnout tak, že končetinu drží znehybňuje, anž by narušovala krevní oběh.

Pokud pocítíte nepohodl, výrazné obtíže, bolest, změnu objemu končetiny, nevyzkoušejte změnu citlivosti nebo změnu barvy končetin, pomůcku sundejte a vylehčejte lékaře.

Pokud dojde ke změně účinku pomůcky, sundejte ji a poraďte se s lékařem.

Delší imobilizace může vést ke ztrátě svalového napětí.

Pomůcku nepoužívejte při řízení vozidla.

Pomůcku nepoužívejte, pokud jsou na pokožku naneseny určité přípravky (krém, masti, oleje, gely, náplasti atd.).

Nezádoucí vedlejší účinky

Pomůcka může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, puchýře...) nebo dokonce rány různého stupně. Dojde-li v souvislosti s touto pomůckou k závažnému incidentu, je nutno o tom informovat výrobce a příslušné úřady členského státu, ve kterém užívateľ/α/nebo pacient žije.

Návod k použití/Aplikace

Nejdříve si vyberte délku ortézy a poté velikost.

Obvod měřte v nejšíří části stehna.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Pokud neexistují žádné kontraindikace, doporučujeme nosit pomůcku v přímém styku s kůží.

• Rozevřete ortézu a položte ji naplocho ①.

• Takto rozevřenou ortézu umístěte pod nohu ②, širší konec musí směrovat k horní části nohy.

Céška by měla být vycentrována ve vykrojení ortézy.

Poznámka : horní část ortézy nesmí bránit flexi v úrovni třísla.

• Úprava výztuží: v případě potřeby je možné přizpůsobit výztuže tak, aby nevznikly možné tlakové body, anebo aby nedošlo k posunu ortézy.

Lehce přitlačte požadovaným směrem.

V případě potřeby postup opakujte i u ostatních výztuží.

Je-li třeba výztuže dále upravovat, poraďte se se zdravotnickým personálem.

• Popruhy se suchým zipem protahněte sponami.

Utáhněte popruhy do popsaného pořadí (A,B,C,D) ①.

Po upevnění všech popruhů upravte jejich seřízení.

V případě potřeby zkratě délkou popruhů tak, že zastříhnnete konec nůžkami.

Údržba

Výrobek perte podle pokynů uvedených v tomto návodu a na etiketě. Lze prát v ruce. Před praním vymějte výztuže. Výztuže lze omýt vlnkým hadříkem.

Nepoužívat žádné čisticí, zmékávací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Vyžilmejte přebytečnou vodu.

Nesušit v blízkosti přímého zdroje tepla (radiátoru, slunce...). Sušit naležato.

Skladování

Skladujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálním balení.

Likvidace

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod si uschovejte.

pl

ORTEZY DO UNIERUCHOMIENIA KOLANA
POD KĄTEM 0° I 20°

Opis/Przeznaczenie

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.

Wyrób składa się z następujących elementów:

- 3 fiszbinę przepuszczające radiopromieniowanie, sztywne, ruchome,
- 4 pasków samoszczepnych do zapinania i podtrzymywania,
- 1 ruchomy element antypoślizgowy,
- Pianki wypełniające dla wygody pacjenta.

Produkt dwustronny.

Dostępny w rozmiarze dla wersji o wysokości 40 cm (tylkowersa 0°),

w 4 rozmiarach dla wersji o wysokości 50 cm i w 3 rozmiarach dla wersji o wysokości 60 cm.

Skład

Elementy tekstylne: Polyester - Poliuretan - Bawełna - Polipropylen - Poliamid - Syntetyczny kaučuk SBR.

Elementy sztywne: Aluminium - Poliamid.

Właściwości/Działanie

Stabilizacja stawu kolanowego dzięki sztywnym fiszbinom.

Ciągnięcie unieruchomienie pod kątem 0° lub 20°.

Regulowane zamknięcie i podtrzymywanie dzięki paskom samoszczepnym.

Wskazania

Unieruchomienie pooperacyjne.

Unieruchomienie pourazowe.

Ból kolana.

Przeciwwskazania

Nie używać produktu, jeżeli diagnoza nie jest pewna.

Nie stosować w przypadku stwierdzonej alergii na jeden ze składników.

Nie umieszczać produktu tak, aby bezpośrednio stykał się z uszkodzoną skórą lub otwartą raną bez odpowiedniego opatrunku.

Upriorodnie problemy żylnye lub limfatyczne.

Nie stosować, jeśli w przeszłości występowaly poważne epizody zakrzepowo-zatorowe bez profilaktycznego leczenia przeciwzakrzepowego.

Nie stosować w przypadku niestabilnych złamań lub złamań dolnej części kości piszczelowej lub strzałkowej lub złamań górnej części kości udowej.

Konieczne środki ostrożności

Przed każdym użyciem sprawdzić, czy wyrób jest w należytym stanie.

Nie używać wyrabu, jeśli jest uszkodzony.

Wybrać rozmiar dobrany do pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Stosowanie wyrabu medycznego przez dziecko musi się odbywać pod nadzorem osoby dorosłej lub lekarza.

Należy ścisłe przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny.

Ten produkt jest przeznaczony do leczenia ścisłego określonego stanu chorobowego, a jego czas stosowania jest ograniczony do tego leczenia.

Pred zaleceniem unieruchomienia kolana należy przeprowadzić ocenę ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Postępować zgodnie z opinią wydaną przez lekarza.

Ze względów higienicznych i w troście o skuteczność działania nie należy używać ponownie tego wyrabu u innego pacjenta.

Zalecane jest odpowiednie dociągnięcie wyrabu w taki sposób, aby zapewnić podtrzymywanie/unieruchomienie bez ograniczenia krążenia krwi.

W razie lekkiego lub silnego dyskomfortu, bólu, zmiany wielkości končetiny, zaburzeń czuciowych lub zmiany koloru zakończeń palców, zdjąć wyrób i zasięgnąć porady pracownika zdrowia.

Przedłużające się unieruchomienie może czasem spowodować obniesienie napięcia mięśni.

Nie używać wyrabu podczas prowadzenia pojazdu.

Nie używać wyrabu w przypadku stosowania niektórych produktów na skórę (kremy, maści, oleje, żele, plastyki itp.).

Niepożądane skutki uboczne

Wyrób może spowodować reakcję skórne (zaczerwienienia, swędzenie, pieczenie, pęcherze itp.), a nawet rany o różnym nasileniu.

Każdy poważny incydent związany z wyrokiem należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

Sposób użycia/Sposób zakładania

Wybrać wysokość ortez, a następnie rozmiar.

Pomiary wykonywane są w najszerszym miejscu uda.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Zalecane jest noszenie wyrabu bezpośrednio na skórze, o ile nie ma przeciwwskazań.

Otworzyć ortez i rozłożyć ją płasko ①.

Umieścić otwartą ortez pod nogą ②. Szerszy koniec powinien znajdować się nad górami nogi.

Rzepka powinna znajdować się na środku wyciętej strefy.

Uwaga: górna część ortez nie powinna przeszkadzać w zginali nogi w pozycji awaryjnej.

• Kształtowanie fiszbin: w razie potrzeby możliwa jest zmiana kształtu fiszbin, tak aby uniknąć ewentualnych punktów naciśku lub przemieszczania się ortez.

Zastosować niewielki naciśk na skózę w żądanym kierunku.

W razie potrzeby powtórzyć czynność na pozostałych fiszbinach.

W razie konieczności dalszego uksztalcania fiszbin powinno być noszenie wyrabu na skózę.

• Przeprowadź paski samoszczepne przez klamry. Zaciągnąć paski w opisanej kolejności (A,B,C,D) ③. Po zapięciu wszystkich pasków dostosować stopień ich dociągnięcia.

W razie potrzeby zmniejszyć długość pasków, odcinając końcówki nożyczkami.

Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na oznakowaniu. Nadaje się do prania ręcznego. Przed praniem należy zapiąć rzepy. Przed praniem wyjąć fiszbinę. Fiszbinę można myć wilgotną szmatką. Nie używać detergentów, produktów zmiekczających ani agresywnych (zawierających chlор itp.). Wycisnąć Suszy z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, słońce itp.). Suszy w stanie rozłożonym.

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tę instrukcję.

lv

CELGALA IMOBILIZĀCIJAS SAITES NO
0° LĪZD 20°

Aparaksts/Paredzētais mērķis

Ierīce ir paredzēta tikai minēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērķi jāatlīst izmēru tabulai.

Ierīci veido:

- 3 nonemēdās stingras radiācijas starus caurlaidīgas ribas;
- 4 pašlīpošas siksnes aizvēršanai un atbalstam;

• 1 nonemēda pretstīdēšanas ierīce;

• pildījuma putas pacienta komfortam.

Divpusējs produkts.

Pieejams 1 izmērs 40 cm augstumā versijai (tikai 0° versija), 4 izmēri 50 cm augstumā versijai un 3 izmēri 60 cm augstumā versijai.

Sastāvs

Tekstila sastādījais: Poliesters - Poliuretāns - Kokvilna - Polipropīlēns - Poliamīds - Sintētiskais kaučuks (SBR).

Cietās sastādījais: Aluminījs - Poliamīds.

Īpašības/Darbības veids

Celgalā locītavas stabilizēšana ar cietām ribām.

Pilnīga imobilizācija 0° vai 20°.

Regulējotā aizvēršana un nostiprināšana ar pašlīpošām siksniņām.

Indikācijas

Pēcoperācijas imobilizācija.

Imobilizācija pēc traumām.

<p

Nelietot ierīci gadījumā, ja uz ādas ir uzķāti noteikti produkti (krēmi, ziedes, eļļas, geli, plāksteri u.c.).

Nevēlāmas blaknes

Šī ierīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumu, niezi, apdegumus, tulzns utt.) vai pat dažāda smaguma brūces.

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produkta, ir jāizņem rotažājam un dalībvalsts, kurā uzturas lietotājs un/vai pacients, atbildīgajai iestādei.

Lietošanas veids/Uzlikšana

Vispirms izvēlieties saites augstumu, tad izmēru.

Mērījumu veic augšstilba augstākajā vietā.

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzīdība.

Ierīci ieteicams vālkāt tieši uz ādas, ja vien nav kontraindikāciju.

- Atvērt saiti un līdzēni izklāt ①.

• Izklātu saiti novietojiet zem kājas ②, platāko galu zem kājas augšējās dalas.

Ceļa kaulam jābūt centrētam iedobtajā laukumā.

N.B. : saites augšējai dalai nevajadzētu traucēt kājas locīšanos pie cīrkšņa krokas.

• Ribu pielāgošana: ja ir nepieciešams, ribas ir iespējams pielāgot, lai izvairītos no spiediena noteiktās vietās vai no saites pārvietošanās.

Spiediet, lai viržu vēlamajā virzienā.

Atkārtojiet šo darbību uz pārējām ribām, ja ir nepieciešamas.

Ja ribām ir nepieciešama papildu pielāgošana, konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

- Pārlīpošas siksnes ieievotiet sprādzēs.

Nostrināt siksnes aprakstītājā secībā (A,B,C,D) ③.

Kad visas siksnes ir aizvērtas, noregulējet to savilkumā.

Ja ir vajadzīgs, samaziniet siksnu garumu, nogriezot galus ar šķēriem.

Uzturēšana

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukcijā un markējumā sniegtajiem nosacījumiem. Mazgāt ar rokām. Pirms mazgāšanas aizveriet āku un cilpu stiprinājumus. Pirms mazgāšanas izņemiet ribas. Ribas var mazgāt ar mitru drānu. Neizmantojiet balinātāju vai agresīvas iedarbības līdzekļus (hloru izstrādājumus). Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Zāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatoria, saules utt.). Zāvējiet izklātu.

Uzglabāšana

Uzglabājet istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālajā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiet šo instrukciju.

It

KELIO IMOBILIZAVIMO 0 °–20 ° PADĒTYJE JTVARAI

Aprašmas ir paskirtis

Priemonē skirta tik išvādytoms indikācijoms gydyti ir tik pacientams, kuriem kuno matremys attinākā dydži lentele. Priemones sudētinās dalīs:

- 3 standžios išimamos, rentgeno spindulius praleidžiančios plokštēlus,
- 4 kibosios užsegimo ir palaikymo juostas,
- 1 nuimamas nuso slīdimo saugantis ītaisa,
- Poroloniinai jēdēklai, kad pacientui būtu patogu.

Kairei ir desinējīgi skirtas produktus.

1 dydis 40 cm aukščio variantui (tik 0° variantas), 4 dydžiai 50 cm aukščio variantui ir 3 dydžiai 60 cm aukščio variantui.

Sudētis

Tekstīlinēs dalys: Poliesteris - Poliuretanis - Medvilnē - Polipropilēns - Poliamidas - SBR sintetiski kaučuks.

Standžios dalys: Aluminīns - Poliamidas.

Savībēs ir veikimo būdas

Standžios plokštēles stabilizuoja kelio sānari.

Visišķi imobilizavimas 0° arba 20° padētēje.

Kibiosiomis juostomis reguliuojamas užsegimas ir palaikymas.

Indikācijos

Imobilizavimas po operacijos.

Imobilizavimas po traumos.

Kelio skausmas.

Kontraindikācijos

Jei diagnozē nera išķķi, gaminio nenaudokite.

Nenaudokite gaminio, ja ir alergija bet kuriai sudētinei medīzīgai.

Nenaudokite gaminio tiesīgajai ant pažeistos odos ar atviros žaizdos be specialaus tvarsčio.

Buvē venu ar limfos utrikimai.

Netinka naudoti esant ankstesniem rimtiem venu tromboemboliņiem, susirūgīmams, kuriem nebuvu taikytas profilaktiski trombozēs gydymas.

Netinka naudoti esant nestabiliem lūžiām ir blauzdīkauļu, sēvīkauļu apatinēs dalies lūžiāms arba šlaunīkauļu viršutinēs dalies lūžiāms.

Atsargu priemones

Kiekvienu kartu prieš naudodami patirkinkite, ar priemonē tvarkinga, ar jāi netrūksta dali.

Nenaudokite priemones, ja jāi pārējā.

Remdamies dydži lentele, pasirinkite pacientui tinkamā dydi. Rekomenduojam, kad pirmā kartā gaminij padētu užsīdēti sveikatos priēžueros speciālistas.

Vaikas medicīnīs priemonē gali naudoti tik prižīūrimas saugusiojo ar sveikatos priēžueros speciālistu.

Griežtā naudoti pagal sveikatos speciālistu nurodītā naudojimīs protokolu ir receptā.

Sīs gaminys skirtas konkreitai patologijai gydyti ir jāi galima naudoti tik gydymu metu.

Prieš paskiriant imobilizāciju, patariame jvertinti venu tromboemboliņu ligu pavoju. Vadovauktēs sveikatos priēžueros speciālistu nuomone.

Higienos ir tikkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Patariame priemonē tinkamai suverēti, kad jāi palaikyt ar stabilizētu galūnē netrūkdādam tektē kraujui.

Jei jaučiāte nemalonus pojūčus, didēl diskomfortu, skausmu, galūni patinām, nejprastus pojūčus arba jāi pasikeitē galūni.

spalva, išimkite priemonē ir kreipkitēs jā sveikatos priežueros specialistu.

Pasiekiņus priemonēs savībēs jāi nusiimkite ir pasitarkite suveikatos priežueros specialistu.

Kai priemonē ilga laikā naudojama galūnei imobilizuoti, kartais gali pablogēti raumeni tonus.

Nenaudokite vairuodam transportu priemonē.

Nenaudokite gaminio patepē odā kai kurīmos priemonēmis (kremais, teplais, alejais, gelīas, užķījavē pleišā ir pan.).

Nepageidejumas salutinis poveikis

Šī priemonē galu sukelti odos reakcija (pvz., paraudīmā, niežulj, nudeginus ar pūsēs) ar net īvairaus sunkumo žaizdas.

Apie visus rīmūs su gaminiūsus jūkviens turētu būti prānešās gamītojūi ar valstībēs nāres, kurioje givēna vartotajās ir (arba) pacientas, kompetentīgai institūcijai.

Naudojums

Pirma pasirinktie ītvaro aukšķi, tuomet – jo dydī.

Matuoti reikia storiāusīs šlaunes vietas.

Rekomenduojam, kad pirmā kartā gaminij padētu užsīdēti sveikatos priēžueros speciālistas.

Patarīame devētā ītvarā tiesīsai ant odos, ja nēra kontraindikāciju.

- Atverite ītvaru ir išskleiskeite ①.

• Padēkite atsegātā ītvaru po koja ②, plačojojai dalis turi būti kojos viršuje.

Kelio sanarys turi būti igaubtoje dalyje.

Pastaba.

Vīrsutīnē ītvaru dalis neturi trukdyti lenkti koja per kirkšņi.

• Plokštēli pritaikymas: ja reikia, galima pritaikyti plokštēliju formā, kad ītvaras nespauštā ar nejudētu.

Lengvi paspaušķi norima kryptimi.

Jei reikia, atlikuši šiuos veiksmus su komis plokštēliem.

Jei vēlāu plokštēles prieķītu vēl pritaikyt, pasitarkite su savo sveikatos priēžueros specialistu.

• Prakiķi kibīšas juostas per kilpas.

Suverīķite juostas nurodīta tvarka (A,B,C,D) ③.

Užsegu visas juostas dar kartājas sureguliuokite.

Jei reikia, sutrumpinkite juostas ūrklemis nukirpdami ju galus.

Priēžiūra

Gaminij galima plauti šiojās instrukcijā ir ant etikētēs nurodytās saļygomis. Skalbi rankomis. Prieš skalbdami užsekiti kibīšas juostas. Prieš skalbdami išmīkstite plokštēles. Plokštēles galima valytī drēgā ūlstoši. Nenaudoti valikliķi, minkšķiliķi ar ēsdiņāču produktu (priemoniū su chloru). Nusausinī spaudžiant. Džiovinti toli nūc tiesīgino ūlsumos ūlstoši (radiatorius, saulēs ar pan.). Džiovinti horizontāli.

Laikymas

Laikytī kambario temperatūroje, pageidautina originalioje pakaučēje.

Izmētimas

Šālinkite pagal galiojančias vietos taisykles.

Išsaugokite šią instrukciju.

et

PÖLVE FIKEERIMISE LAHASED 0° JA 20° JUURES

Kirjeldus/Sihtkasutus

Kasutage vahendit vaid loetletud nāidustuste korral ning patientsiņe puhul, kelle kehamōdud vastavad mōtūde tabelīlē.

Seade koosneb jārgmīstes osadest:

- 3 jājā eemaldatav mitterētēngē kontrastset varast,
- 4 takjakīnītusega rihma sulgemiseks ja toetamiseks,
- 1 libisemīstavante eemaldatav seade,
- Polsterpadjad patsiendi mugavuseks.

Kaheosaline toode.

40 cm kōrguse versiooni puhul saadaval 1 suuruses (ūksnes 0° versioon), 50 cm kōrguse versiooni puhul 4 suuruses ja 60 cm kōrguse versiooni puhul 3 suuruses.

Koostis

Tekstīlinēs osadi: Poliesteris - Poliuretaan - Puuvill - Polüpropileen - Poliāmid - Sintētēline kautšuk (SBR).

Jājād osadi: Aluminīnum - Polūāmid.

Omadused/Toimevisi

Pölvēlīgese stabiliseerimine tānū jākādāle varastale.

Tālīk imobiliseerimine 0° vēl 20° juures.

Reguleerītav sulgemine ja toetamē takjakīnītusega rihmade abil.

Nāidustused

Operatsioonījārgne imobiliseerimine.

Traumajārģne imobiliseerimine.

Põlevalve.

Vastunāidustused

Mīte kasutada tooted ebatēpse diagnoosi puhul.

Mīte kasutada allergia puhul toote ühe koostisosa suhetes.

Mīte kasutada tooted kahjustatud nahal ega ar otse lahtisel haavalai ilavaastā sidemeta.

Eelnevad veeni- vēl lūmfīsūsteemi häireid.

Kui varem on esinēnu suurte veenieinde trombembooliat, ärge kasutage ilma tromboprotēfūlātise ravita.

Ärge kasutage ebastiabiile luumurru ega sāäre- vēl pindlou alumīnū osa muur puhul ega reieļu ülemise osa puhul.

Ettevātaabinādū

Enne iegāt kasutāmīst kontrollīgē vahendi tervīkklikust.

Mīte kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Valige patsiendile öige suurusega vahend, lähtudes mōtūde tabelist.

Esmakordīs kasutāmīst soovitav lasta tervīhoiutōtajal selle paigaldamist jālgida.

Kui medītāsiūs seadat kasutab laps, tuleb seda teha tāiskasvanu vōti tervīhoiutōtāja jārelevalve all.

Jārgīcē rangelt oma tervīhoiutōtāja poolseid nōutavaid ettekirjutus ja kasutusjuhiseid.

Toode on mēolidud konkreetse haiguse raviks ja selle kasutusaeg pīrdub nimetāt ravīga.

Enne iegāstugust asendī fikseerīst on soovitavātā hinnata venoosse tromboembolisko riski. Jārgīcē tervīhoiutōtāja arvamust.

Tōhususe eesmārgil ja hūgiejīnī tagamiseks mitte kasutada vahendit uesti teistel patsiendidel.

Vahend tuleb oma kohale suruda piisava tugevusega, et tagada hea hoid/fiksatsioon ilma verevarustust takstamata.

Kui tei tekivid ebamugavastunne, hāiritus, valu, jāseme suuruse muutus, ebatavalised aistīgūdā vōi sōrmede-varvaste vārvi muutus, eemaldage vahend ja pidage nōu tervīhoiutōtāja.

Seadme omaduste muutumisē vōtkē see āra ja pidage nōu tervīhoiutōtāja.

Pikaaegne liukumatus vōib mōnikord kutsuda esile lihastoonuse langust.

Mitte kasutada vahendit sōdūkit juhides.

Ārge kasutage seadet, kui nahal kasutatakse teatavaid tooteid (kreimid, vōded, olid, geelid, plāastrid...).

Korvaltoimed

Vahend vōib esile kutsuda nahareaktsioone (pūnetust, sūgelust, pōletustunnelt, ville jne) vōi isegi erineva raskusastmea haavandee.

Seadme seotud mis tahes tōsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/vōi patsiendi asukoha liikmesi riigis.

Mitte pārējāt vālīgātējā vēlēdā vālīgātējā.

Ārge kasutatāmēs kādātāmēs.

Kādātāmēs vālīgātējā vālīgātējā.

V primeru nelagodja, močnega neudobja, bolečine, sprememb v debelinu okončine ali neobičajnih občutkov ali sprememb barve okončine, izdelek odstranite in se posvetujte z zdravstvenim delavcem.

Če se delovanje izdelka spremeni, ga odstranite in se posvetujte z zdravstvenim strokovnjakom.

Daljša imobilizacija lahko včasih povzroči izgubo mišične mase.

Izdelka ne uporabljajte med vožnjo vozila.
Izdelka ne uporabite, če se na koži nahajajo naslednji izdelki (kreme, mazila, olja, geli, obliži itd.).

Neželeni stranski učinki

Izdelek lahko povzroči različno močne kožne reakcije (podelost, srbenje, opeklne, žule itd.) ali rane.

O vseh resnih težavah, ki so povezane z izdelkom, obvestite proizvajalca ali pristojni organ v državi, kjer se nahaja uporabnik in/ali pacient.

Navodila za uporabo/Namestitev

Izberite dolžino opornice in nato velikost.

Izmerite najširši del stegna.

Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec. Priporočamo, da izdelek nosite v neposrednem stiku s kožo, razen v primeru kontraindikacij.

- Odprite opornico in jo plosko položite ①
- Odprto opornico namestite na nogo ②, širši del se mora nahajati na vrhu noge.

Pogačica se mora nahajati na sredini izrezanega dela.

Opomba: zgornji del opornice ne sme ovirati upogiba noge v predelu prepogiba dimelj.

• Prilaganje opore lahko po potrebi prilagodite, da preprečite stiskanja na določenih delih ali premikanje opornice.

Rahlo pritiski v delu v želeni smer.

Po potrebi postopek ponovite na ostalih oporah.

Če morate opore naknadno prilagoditi, se posvetujte z zdravstvenim strokovnjakom.

- Trakove na ježek potisnite v zaponke.

Zaprite trakove v opisanem vrstnem redu (A,B,C,D) ③.

Ko so vsi trakovi zaprti, prilagodite njihovo zategnitev.

Če so trakovi predolgi, lahko konce po potrebi odrežete s škarjami.

Vzdrževanje

Izdelek operite v skladu z navodili za uporabo in navodili na etiketi. Izdelek operite na roke. Pred pranjem zapnite trakove na ježek. Pred pranjem odstranite opornike. Opore lahko očistite z vlažno krpou. Ne uporabljajte detergентov, mehčalca ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor). Izbrisnite odvečno vodo. Izdelka ne izpostavljajte neposrednim virom topote (radiator, sonce itd.). Izdelek plosko posušite.

Shranjevanje

Izdelek hranite pri sobni temperaturi, če je možno, v originalni embalaži.

Odlaganje

Izdelek odvrnite v skladu z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Shranite ta navodila.

sk

IMOBILIZAČNÉ KOLENNÉ ORTÉZY PRI 0° - 20° UHLE

Popis/Použitie

Táto zdravotnícka pomôcka je určená výhradne na liečbu ochorení podľa uvedených indikácií a pre pacientov, ktorých miery zodpovedajú tabuľke veklostí.

Zdravotnícka pomôcka sa skladá z:

- 3 odnáimatelné, RTG transparentné, prieľahadné, pevné dláhy,
- 4 samo-uzatvárateľné a podporné strapovacie pásy so suchým zipom,
- 1 odnáimatelná protišmyková pomôcka,
- Penová podložka zabezpečujúca pohodlie pacienta.

Výrobok je možné použiť na pravú aj ľavú končatinu.

Dostupná v 1velkosti preverzius dĺžkou 40 cm (iba verzia pri uhle 0°), 4 velkosti pre verziu s dĺžkou 50 cm a 3 velkosti pre verziu s dĺžkou 60 cm.

Zloženie

Textilné zložky: Polyester - Polyuretan - Bavlna - Polipropylén - Poliamid - Syntetická guma SBR.

Pevné zložky: Hliník - Poliamid.

Vlastnosti/Mechanizmus účinku

Stabilizácia kolenného klbu prostredníctvom pevných dláh.

Celková imobilizácia pri 0° alebo 20° uhl.

Nastaviteľné uzatváranie a podpora prostredníctvom strapovacích popruhov so suchým zipom.

Indikácie

Pooperáčna imobilizácia.

Poučarová imobilizácia.

Bolest kolena.

Kontraindikácie

Výrobok nepoužívajte v prípade nepotvrdenej diagnózy.

Nepoužívajte v prípade známej alergie na niektorú zo zložiek výrobku.

Výrobok neprikladajte priamo na poranenú pokožku alebo otvorenú ranu bez použitia vhodného krycia rany.

Anamnéza žilových alebo lymfatických tŕaskostí.

Nepoužívajte v prípade predchádzajúcich závažných žilových tromboembolíí beliž tromboprofylaxnej liečby.

Nepoužívajte v prípade nestabilných zlomenin, zlomenin dolnej časti holennej alebo lýtkovej kosti alebo zlomenin hornej časti stehennej kosti.

Upozornenia

Pred každým použitím skontrolujte, či pomôcka nie je porušená. Ak je pomôcka poškodená, nepoužívajte ju.

Podla tabuľky veľkosti si vyberte vhodnú veľkosť pre pacienta.

Pri pranju použite je odporúčaná asistencia zdravotnického odborníka.

Používanie zdravotníckej pomôcky diétačom musí prebiehať pod dohľadom dospelej osoby alebo zdravotnického odborníka.

Príne dodržiavajte predpis a protokol používania odporúčaný zdravotníckym odborníkom.

Tento výrobok služí na liečbu danej patológie a doba používania tohto výrobku je obmedzená touto liečbou.

Pred akoukoľvek indikáciou znehybnenia sa odporúča zhodnotiť riziko tromboembolických prihod. Postupujte podľa odporúčania zdravotníckeho odborníka.

Z hygienických dôvodov a z dôvodu účinnosti nepoužívajte výrobok u iného pacienta.

Pomôcka sa odporúča utiahnuť tak, aby sa zabezpečila podpora/znehybnenie bez obmedzenia krvného obehu.

V prípade nepohodlia, väčšieho diskomfortu, bolesti, zmene vzhľadu (objemu) končatiny, nevykľukých pocitov alebo zmene farby končatiny pomôcku zložte a poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

V prípade akejkoľvek zmény účinku zdravotníckej pomôcky si túto pomôcku zložte a poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

Illohdobu znehybnenie môže niekedy spôsobiť stratu svalového tonusu.

Pomôcku nepoužívajte počas vedenia motorového vozidla.

Pomôcku nepoužívajte, ak si aplikujete isté výrobky na pokožku (krém, masti, oleje, gely, liečivé náplasti...).

Nežiaduce vedľajšie účinky

Táto pomôcka môže vyvoláť kožné reakcie (začervenania, svrbenie, popáleniny, pluzgieren...), dokonca rany rôznych stupňov. Akúkoľvek závažnú udalosť tuyákuť sa používnia pomôcky je potrebné označiť výrobcovi a prislušnému orgánu členského štátu, v ktorom sídlí používateľ/a/alebo pacient.

Návod na použitie /aplikácia

Zvolte výšku ortézy, následne veľkosť.

Rozmer sa meria v najširšom bode stehna.

Pri pranju použiť je odporúčaná asistencia zdravotnického odborníka.

Zdravotníčku pomôcku odporúčame nosiť priamo na pokožku, ak sa nevykľukujte kontraindikácie.

- Otvorte ortézu a rovno ju položte ①.

• Otvorenú ortézu umiestnite pod končatinu ②, najširší koniec smerom k hornnej časti končatiny.

Jablkovo musí byť v strede vykrojenej časti.

Poznámka: Horná časť ortézy nesmie brániť flexii končatiny v oblasti slabiny.

• Prispôsobenie dláh: v prípade potreby je možné dlahy prispôsobiť tak, aby ste sa vyhli prípadným tlakovým bodom alebo pohybu ortézy.

Vyvíňte jemný tlak v požadovanom smere.

Tento úkon vykonajte podľa potreby aj na ostatných dláhach. V prípade neskoršej potreby prispôsobenia dláh sa poraďte so zdravotníckym odborníkom.

• Strapovacie pásy na suchý zip prevlečte cez spony.

Strapovacie pásy utiahnite podľa opisaného poradia (A,B,C,D) ③.

Akonáhle budú všetky strapovacie pásy pripovené, dotiahnite ich.

Ak je to potrebné, na skrátenie strapovacích pásov použite nožnice.

Údržba

Výrobok sa dá prať za podmienok uvedených v tomto návode a na obale. Možnosť ručného prania. Pred praním zatvorte suché zipsy. Pred praním vytiahnite kostice. Dlhay môžete umýť vlhkou hanďatkou. Nepoužívajte agresívne pracie prostriedky, zmäkčovač (chlórované výrobky...). Prebytočnú vodu vytlačte. Sušte mimo priameho zdroja tepla (radiátor, slnko, ...). Sušte vystretné v rovnnej polohe.

Skladovanie

Uchovávajte pri izbovej teplote, podľa možnosti v pôvodnom obale.

Likvidácia

Výrobok likvidujte podľa platných miestnych predpisov.

Tento návod si uchovajte.

hu

OLDALSÍNES TÉDRÖGZÍTŐ 0° ÉS 20°-OS SZÖG

Leírás/Rendeltetés

Az eszköz kizárolág a felsorolt indikációk kezelésére szolgál azon betegek esetében, akiknek a méretei megfelelnek a mérettáblázatban szereplőknek.

Az eszköz összetevői:

- 3 radiotransparens levehető rugalmatlan merevítés,
- 4 tépőzáras záró- és támasztópánt,
- 1 levehető csúszaigátló,
- A beteg kényelmét szolgáló szivacsprána.

Mindkét oldalon alkalmazható termék.

40 cm magas változatban (kizárolág 0°-os szög változat) csak 1 méretben kapható, az 50 cm magas változatban 4 méretben, az 60 cm magas változatban 3 méretben kapható.

Összetétel

Textil alkotóelemek: Poliészter - Poliuretan - Pamut - Polipropilén - Poliamid - SBR szintetikus gumi.

Szilárd alkotóelemek: Alumínium - Poliamid.

Tulajdonságok/Hatásmód

A térdízület stabilizálása a rugalmatlan merevítéseknek köszönhetően.

Teljes rögzítés 0° vagy 20°-os szögben.

Allitható záras és támaszt tépőzáras pántokkal.

Indikációk

Műtéti követő rögzítés.

Traumat követő rögzítés.

Térdfájás.

Kontraindikációk

Bizonytalan diagnózis esetén sa használja a terméket.

Ne használja ismert allergia esetén valamely összetevőre.

A termék sértül bőrrel vagy nem megfelelően bekötözött nyílt sebbel nem érintkezhet közvetlenül.

A körötténetben szereplő vénás vagy nyirokbetegség.

Ne használja a körötténetben szereplő súlyos vénás tromboembolíá esetén profilaxis kezelés nélkül.

Ne használja instabil törés, a sípcson vagy a szárkapocsoszt alsó részének törése esetén, illetve a combcsont felső részének a törés esetén.

Övintézetek

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épségét.

Ne használja a terméket, ha az sértült.

A mérettáblázat segítségével válassza ki a betegnek megfelelő méretet.

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

Gyermekek csak felnőt vagy egészségügyi szakember felügyelete alatt használhatnak orvostechnikai eszközöt.

Szigorúan tartsa be az egészségügyi szakember előírásait és az általa javallt használatra vonatkozó protokollat.

A termék egy adott betegség kezelésére szolgál, használatának ideje a kezelés idejére korlátozódik.

A rögzítésre vonatkozó útmutatás előtt javasolt felferníti a vénás tromboembolizáció veszélyét. Kérje ki egészségügyi szakember véleményt.

Higiéniai okból és az eszköz teljesítménye végett ne használja fel újra a termék másik betegnél.

Javasolt az eszköz szorosságának megfelelő beállítása, ügyelve arra, hogy az eszköz a vérkeringés elszorítása nélküli tartást/rögzítést biztosítson.

Ha az eszköz teljesítménye megváltozik, vegye le az eszköz, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

A hosszan tartó végtagrögzítés izomtónusvesztést eredményezhet.

Ne használja az eszköz járművezetés közben.

Ne használja az eszköz szakemberhez.

A hosszú tartó végtagrögzítés izomtónusvesztést eredményezhet.

Válassza ki a sin magasságát, majd a méretét.

A méret és a comb legvälegabb részén kell végezni.

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

Ajánlott az eszközöt közvetlenül a bőrön viselni, kivéve ellenjavallat esetén.

- Nyissa ki a rögzítőt, és helyezze el a kiteríte ①.

• Helyezze a nyitott szint a láb alá ②, a szélesebb végével a comb felé.

A térdalácsnak a kivágott rész közepeit kell lennie.

N.B. : a fin sérző része nem akadályozhatja a láb halásztódítást. A rögzítés ideje körülbelül 10 órás.

Akár 10 óra, amikor a rögzítés megfelelően elhalásztódít.

Не използвайте в случай на голяма венозна тромбоемболична анамнеза без тромбопрофилактично лечение.
Не използвайте в случай на нестабилизирани фрактури, нито при фрактури на долната част на тибията или на фибулата, нито при фрактури на горната част на фемура.

Предпазни мерки

Преди всяка употреба проверявайте за целостта на изделието. Не използвайте изделието, ако е повредено.
Изберете подходящата за пациента големина, като направите спрвка в таблицата с размерите.
Препоръчва се първото приложение да се проследи от здравен специалист.
Използването на медицинско изделие от дете трябва да се извърши под наблюдението на възрастен или на здравен специалист.

Спазвайте стриктно предписанията и схемата за използване, предоставени от вашия здравен специалист.
Този продукт е предназначен за лечение на конкретна патология, продължителността на употреба е ограничена до това лечение.
Препоръчително е да се направи оценка на риска от венозен тромбоемболизъм преди всякава индикация за обездвижване.

Обърнете се към съветите на медицински специалист.
От гледна точка на хигиенни съображения и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент.

Препоръчително е да се стягате изделието с подходяща сила, която да осигури задържането/обездвижването, без да наруши кръвообращението.

При дискомфорт, чувствително неудобство, болка, промяна в обема на крайника, необичайни усещания или промяна в цвета по периферията, свалете изделието и се посъветвайте със здравен специалист.

В случай на изменение в работата на изделието го премахнете и се консултирайте със здравен специалист.

Понякога продължителното обездвижване може да причини загуба на мускулен тонус.

Не използвайте изделието при шофиране.
Не използвайте устройството, в случай че определени продукти се нанасят върху кожата (кремове, мазила, масла, гелове, лепенки...).

Нежелани странични ефекти

Това изделие може да предизвика кожни реакции (зачеряване, сърбек, изгаряне, меухри и др.) или дори рани с различна степен тежест.

Всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с продукта, трябва да бъде предмет на уведомление, адресирано до производителя и до компетентния орган на държавата членка, в която е установен потребителят и/или пациент.

Начин на употреба/Поставяне

Изберете височината на шината, а после и размера.
Измерването се извърши във височината на бедрото.

Препоръчва се първото приложение да се проследи от здравен специалист.

Препоръчително е да носите изделието върху кожата, освен ако няма противопоказания.

• Отворете шината и я поставете плоско легната **1**.

• Позиционирайте отворената шина под крака **2**, по-широкият край към горната част на крака.

Капачката на коляното трябва да бъде центрирана във вълннатата зона.

ВАЖНО: горната част на шината не трябва да възпрепятства флексията на крака в тънката на слабините.

• Напасване на опорите: при необходимост е възможно да се напаснат опорите, за да се избегнат евентуални точки на натиск или известяването на шината.

Приложете лек натиск в желаната посока.

Повторете операцията върху другите опори при необходимост.

В случай на необходимост при последващо напасване на опорите се консултирайте със здравен специалист.

• Прекарайте самозахващашата се ремъци през катарамите.

Затегнете ремъците в описания ред (A,B,C,D) **3**.

Веднъз щом всички ремъци са затворени, регулирайте отново затегнатостта им.

При необходимост намалете дължината на ремъците, като изрежете краищата с помощта на ножица.

Съхранение

Продуктът се носи при условията, посочени в тази инструкция и на етикета. Може да се носи на ръка. Преди изпиране затворете самозаплашващите се краища. Премахнете опорите преди измиване. Опорите могат да бъдат измивани с влажна кърпа. Не използвайте перилни преврати, омекотители или продукти с агресивен ефект (хлорирани продукти и др.). Изцеждайте с притискане. Сушете далеч от прък източник на топлина (радиатор, сънце и др.). Сушете в хоризонтално положение.

Съхранение

Съхранявайте при стайна температура, за предпочитане в оригинална опаковка.

Изхвърляне

Изхвърляйте в съответствие с действащата местна нормативна уредба.

Запазете настоящото упътване.

ro

ATELĂ PENTRU IMOBILIZAREA GENUNCHIULUI LA 0° și 20°

Descriere/Destinație

Dispozitivul este destinat exclusiv pentru tratamentul indicațiilor enumerate și pentru pacienții ale căror dimensiuni corespund tabelului de mărimi.

Dispozitivul este format din:

- 3 balene rigide radio-transparente deațabile,
- 4 chingi cu auto-fixare pentru închidere și întreținere,
- 1 dispozitiv anti-alunecare deațabil,
- Căptușeală din spumă pentru confortul pacientului.

Produs bilateral.

Disponibil în 1 mărime pentru varianta 40 cm înălțime (doar varianta 0°), 4 mărimi pentru varianta 50 cm înălțime și 3 mărimi pentru varianta 60 cm înălțime.

Compoziție

Componente textile: Poliester - Poliuretan - Bumbac - Polipropilenă - Poliamidă - Cauciuc sintetic SBR.

Componente rigide: Aluminiu - Poliamidă.

Proprietăți/Mod de acțiune

Stabilizarea articulației genunchiului cu ajutorul balenelor rigide.

Imobilizare totală de la 0° la 20°.

Închidere și întreținere cu ajutorul chingilor cu auto-fixare.

Indicații

Imobilizare postoperatorie.

Imobilizare posttraumatică.

Durere la nivelul genunchiului.

Contraindicații

Nu utilizati produsul in cazul unui diagnostic incert.

Nu utilizati in cazul unei alergii cunoscute la oricare dintre componente.

Nu așezați produsul direct in contact cu pielea rânată sau cu o plagă deschisă fără un pansement adecvat.

Antecedente de afecțiuni venoase sau limfatice.

A nu se utilizeaza in caz de antecedente tromboembolice venoase majore fără tratament trombo-profilactic.

A nu se utilizeaza in cazul fracturilor instabile sau fracturilor părții superioare a tibiei sau a peroneului sau in cazul fracturilor părții superioare a femurului.

Precautii

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.

Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat.

Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Utilizarea unui dispozitiv medical de către un copil trebuie să aibă loc sub supravegherea unui adult sau a unui profesionist din domeniul sănătății.

Respectați cu strictețe reteta și protocolul de utilizare recomandate de către medicul dumneavoastră.

Acest produs este destinat tratării unei anumite patologii, iar durata utilizării sale se limitează la tratamentul respectiv.

Se recomandă evaluarea riscului de trombo-embolie venoasă, înainte de indicarea imobilizării. Solicitați sfatul unui profesionist din domeniul medical.

Din motive de igienă și performanță, nu refolosiți dispozitivul pentru atât pacient.

Se recomandă strângerea produsului în mod corespunzător pentru a asigura menținerea/imobilizarea fără limitarea circulației sanguine.

În caz de disconfort, disconfort semnificativ, durere, variație a volumului membrului, senzații anormale sau schimbarea culorii extremităților, scoateți dispozitivul și consultați un specialist în domeniul sănătății.

În cazul modificării performanțelor produsului, scoateți-l și consultați un profesionist din domeniul medical.

Imobilizarea prelungită poate antrena uneori pierderea tonusului muscular.

Nu utilizați dispozitivul în timp ce conduceți un vehicul.

Nu utilizați acest dispozitiv în cazul aplicării anumitor produse pe piele (creme, pomzi, uleiuri, geluri, plasturi etc.).

Reacții adverse nedorente

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, măncărime, arsuri, vezicule etc.) sau chiar plăgi de severitate variabilă.

Orice incident grav survenit în legătură cu dispozitivul trebuie să facă obiectul unei notificări transmise producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/ sau pacientul.

Mod de utilizare/Positionare

Alegeți înălțimea atelei, apoi mărimea.

Măsurarea se face la înălțimea coapsei.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Se recomandă purtarea dispozitivului direct pe piele, dacă nu există alte contraindicații.

• Deschideți atela și așezați-o pe orizontală **1**.

• Așezați atela deschisă sub picior **2**, extremitatea mai largă spre partea de sus a piciorului.

Rotația trebuie să fie centrată în zona decupată.

N.B.: partea superioară a atelei nu trebuie să interfereze cu plana piciorului și nivelul pliului inghinal.

• AJUSTAREA BALENELOR: dacă este necesar, este posibilă ajustarea balenelor pentru a evita posibilele puncte de presiune sau migrație atelei.

Aplicați o presiune usoară în direcția dorită.

Repetați operațiunea pe celelalte balene dacă este necesar.

Dacă este necesară ajustarea ulterioară a balenelor, consultați un profesionist din domeniul medical.

• TRECEȚI CHINGILE CU AUTO-FIXARE PRIN CATARAME.

Strângeți chingile în ordinea indicată (A,B,C,D) **3**.

După ce toate chingile sunt închiise, ajustați din nou strângerea acestora.

Dacă este necesar, reduceți lungimea chingilor, tăind capetele cu o farfăcă.

Întreținere

Produs lavabil în conformitate cu condițiile prezentate în acest prospect și pe etichetă. Se spală manual. Închideți dispozitivele auto-adzevări înainte de spălare. Scoateți balenele înainte de spălare. Balenele pot fi spălate cu o lavetă umedă. Nu utilizați detergenti, balsamuri sau produse agresive (produse clorurate etc.). Stoarceți prin presare. Uscătați departe de o sură directă de căldură (radiatori, soare etc.). Uscăți în poziție orizontală.

Depozitare

Depozitați la temperatura camerei, de preferință în ambalajul original.

Eliminare

Eliminați în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Păstrați acest prospect.

ru

ШИНЫ ДЛЯ ИММОБИЛИЗАЦИИ КОЛЕННОГО СУСТАВА ПОД УГЛОМ ОТ 0° ДО 20°

Описание/назначение

Изделие предназначено исключительно для использования при наличии перечисленных показаний. Размер изделия следует подбирать строго в соответствии с таблицей размеров.

Комплект изделия включает:

- Жесткая съемная рентгенопроницаемая вставка, 3 шт,
- Ремешки с застежками для закрытия и фиксации шины, 4 шт,
- 1 съемное противотростиющее изделие,
- Подкладка из пеноматериала для комфорта пациента.

Изделие подходит для левой и правой руки.

Доступно в 1 размере для версии высотой 40 см (только для угла 0°), 4 размерах для версии 50 см и 3 размерах для версии высотой 60 см.

Состав

Состав текстильной части: Полиэфир - Полиуретан - Хлопок - Полипропилен - Полиамид - Каучук синтетический SBR.

Состав жестких элементов: Алюминий - Полиамид.

Свойства/принцип действия

Стабилизация коленного сустава благодаря жестким вставкам.

Полная иммобилизация под углом 0° или 20°.

Закрытие и фиксация благодаря регулируемым застежкам с клипсами.

Показания

Послеоперационная иммобилизация

Посттравматическая иммобилизация

Боль в коленном суставе.

Противопоказания

Не используйте изделие при неопределенном диагнозе.

Не используйте в случае наличия аллергии на любой из компонентов.

Не размещайте изделие непосредственно на поврежденной коже или открытых ранах без предварительного наложения соответствующей повязки.

Наличие в анамнезе нарушений венозной или лимфатической систем.

Не использовать при наличии в анамнезе тромбозэмболии крупных вен без тромбопрофилактики.

Не использовать при переломах со смещением или переломах нижней части большого берцового или малого берцового кости либо переломах верхней части бедра.

Рекомендации

Перед началом использования убедитесь в целостности изделия.

Не используйте изделие, если оно повреждено.

Выберите размер, который подходит пациенту, руководствуясь таблицей размеров.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

Использование медицинского изделия детьми должно осуществляться под наблюдением взрослого или лечащего врача.

Строго придерживайтесь врачебного назначения и соблюдайте порядок использования, предписанный лечащим врачом.

Данное изделие предназначено для лечения определенных патологий. Применяйте изделие только в период лечения.

Наличие показаний к иммобилизации должно определяться после предварительной оценки риска тромбозэмболии. Следуйте рекомендациям лечащего врача.

Из соображений гигиении и эффективности не используйте изделие повторно для другого пациента.

Рекомендуется затянуть изделие достаточно туго для того, чтобы обеспечить поддержку/иммобилизацию и не нарушить при этом кровообращение.

При появлении дискомфорта, значительной стесненности движений, колебаний объема конечности, непривычных ощущений или при изменении цвета конечности рекомендуется снять изделие и обратиться к лечащему врачу.

В случае снижения эффективности изделия прекратите его использование и проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Длительная иммобилизация в некоторых случаях может привести к потере мышечного тонуса.

Не используйте изделие во время управления автомобилем.

Не используйте изделие в случае обработки кожи специальными средствами, например кремом, мазью, маслом, гелем, или наложения на нее пластира.

Нежелательные последствия

Это изделие может вызвать кожные реакции (покраснение, зуд, ожоги, воловиди и т.д.) или даже привести к появлению ран различной степени тяжести.

Об всех серьезных инцидентах, связанных с использованием настоящего изделия, следует сообщать изготовителю и в компетентный орган страны – члена ЕС, на территории которой находится пользователь и/или пациент.

Порядок использования/процедура наложения

Подберите высоту шины, а затем размер.

Замер производится в самой широкой точке бедра.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

При отсутствии противопоказаний рекомендуется надевать изделие непосредственно на тело.

- Раскройте шину и разместите ее горизонтально **1**.
- Расположите открытуюшину под конечностью **2**, более широкий конец должен располагаться на верхней части ноги.

Надклемните, должен размещаться по центру выделенной области.

Внимание! Верхняя часть шины не должна препятствовать сгибанию ноги при изгибе в паховой области.

• Регулировка вставок: при необходимости вставки можно отрегулировать, чтобы избежать возможного передавливания или смещения шины.

При необходимости повторите процедуру с другими вставками.

При необходимости повторите с другими вставками.
Если требуется дальнейшая регулировка, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

• Пропустите застежки с липучками через пружки.

Затяжки застежки в описанном порядке (A,B,C,D) ①.
После того, как все ремни будут затянуты, отрегулируйте их затяжку.

При необходимости можно уменьшить длину застежек, отрезав лишние концы ножницами.

Ход

Изделие можно стирать. Обязательные к соблюдению условия стирки приведены в этой инструкции и на этикетке. Можно стирать вручную. Перед стиркой застегните все липучки.

Перед стиркой извлеките ребра жесткости. Вставки можно очистить с использованием влажной ткани. Не используйте отбеливатели, кондиционеры или другие моющие средства, содержащие агрессивные компоненты (в особенности хлорсодержащие). Отжимайте руками. Сушите вдали от прямых источников тепла (радиатора, солнца и т. д.). Сушите в горизонтальном положении.

Хранение

Хранить изделие рекомендуется при комнатной температуре, желательно в оригинальной упаковке.
Утилизация
Утилизируйте в соответствии с требованиями местного законодательства.

Сохраните эту инструкцию.

hr

UDLAGA ZA IMOBILIZACIJU KOLJENA OD 0° I OD 20°

Opis/namjena

Proizvod je namijenjen samo za liječenje navedenih indikacija kod pacijenata čiji mjeri odgovaraju onima u tablici veličina.
Proizvod se sastoji od:

- tri čvrsta, prilagodljiva ojačanja otporna na rendgenske zrake;
- četiri remena s čičkom za zatvaranje i fiksaciju;
- jedan prilagodljivi protuklini proizvod;
- podstavljeni pjenastim materijalom da bi pacijentima bilo ugodno. Može se nositi s obje strane.

Dostupno u jednoj veličini za verziju visine 40 cm (samo verzija od 0°), četiri veličine za verziju visine 50 cm i tri veličine za verziju visine 60 cm.

Sastav

Tekstilne komponente: Poliester - Poliuretan - Pamuk - Polipropilen - Poliamid - Sintetički kaučuk (SBR).
Čvrste komponente: Aluminij - Poliamid.

Svojstva/način rada

Stabilizacija zglobo koljena pomoću čvrstih ojačanja.

Potpuna imobilizacija na 0° ili 20°.

Prilagodljivo zatvaranje i fiksacija pomoću remena s čičkom.

Indikacije

Postoperativna imobilizacija.

Posttraumaatska imobilizacija.

Bol u koljenu.

Kontraindikacije

Nemojte upotrebljavati proizvod ako dijagnoza nije potvrđena. Nemojte upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

Proizvod nemojte nanositi izravno na oštećenu kožu ili na otvorenu ranu bez odgovarajućeg zavora.

Povijest venskih ili limfnih bolesti.

Nemojte upotrebljavati u slučaju prethodnih teških tromboemboličkih bolesti vena koje nisu lječene profilaksom. Nemojte upotrebljavati u slučaju nestabilnih frakturna ili frakturna na donjem dijelu potkoljenice ili lisne kosti te frakturna gornjeg dijela bedrene kosti.

Mjere opreza

Prije svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve dijelove.

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je oštećen.

Pomoću tablice veličina odaberite odgovarajuću veličinu za pacijenta.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika. Medicinske proizvode djeca smiju koristiti pod nadzorom odrasle osobe ili državnog djeteljnika.

Strого se pridržavajte uputa i protokola za upotrebu koje preporučuje liječnik.

Ovaj je proizvod namijenjen liječenju određene patologije i trajanje njegove uporabe ograničeno je na to liječenje.

Prije svake indikacije za imobilizaciju preporučuje se procjeniti rizik od venske tromboze ili embolije. Za savjet se obratite se medicinskom stručnjaku.

Zbog higijenskih razloga i djelovanja proizvoda, nemojte ga ponovno upotrebljavati kod drugih pacijenata.

Preporučujemo da odgovarajuće zategnete proizvod kako biste osigurali da prijana/imobilizira tako da ne ometa cirkulaciju krvi. U slučaju osjećaja nelagode, znacajnijih smetnji, bola, promjene obujma uda, neobičajenih osjećaja ili promjene boje ekstremiteta, uklonite proizvod i obratite se liječniku.

U slučaju promjene svojstava ovog proizvoda skinite ga i potražite savjet državnog djeteljnika.

Dugotrajna imobilizacija ponekad može dovesti do gubitka mišićnog tonusa.

Proizvod nemojte upotrebljavati tijekom vožnje.

Proizvod nemojte koristiti ako ste prethodno nanijeli proizvode za kožu (kreme, masti, ulja, gelove, plastere...).

Neželjene nuspojave

Ovaj proizvod može prouzročiti reakcije na koži (crvenilo, svrab, opeline, žuljeve...) ili ozljede različitih stupnjeva.

Svaki ozbiljni incident u vezi s proizvodom treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj su korisnik i/ili pacijent smješteni.

Način uporabe/Postavljanje

Najprije odaberite visinu udlage, a zatim veličinu

Mjera se određuju na najdebljem dijelu bedra.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika. Proizvod se preporučuje postaviti na golu kožu, osim ako postoje kontraindikacije.

• Udalgu otvorite i raširite ①.

• Otvorenu udalu postavite ispod noge ②, najduži kraj postavlja se na gornju stranu noge.

Čašić koljena postavite točno u izrez.

Napomena: gornji dio udlage ne smije onemogućivati savitljivnost noge u preponama.

• Prilagodba ojačanja: prema potrebi ojačanja je moguće prilagoditi kako bi se izbjeglo moguće stezanje ili pomicanje udlage.

Laganu pritisnite u željenom smjeru.

Prema potrebi to ponovite i na drugom ojačanju.

U slučaju da je potrebno naknadno prilagoditi ojačanja, obratite se zdravstvenom djelatniku.

• Remene s čičkom provucite kroz kopče.

Remene stegnite navedenim redoslijedom (A,B,C,D) ③.

Nakon što sve remene stegnete, još jednput prilagodite stisak. Ako je potrebno, dužinu remena skratite tako da škarama određuje vrhove.

Upute za pranje

Proizvod je periv prema uputama u ovom priručniku. Ručno pranje. Prije pranja zaliđite čičak-trake. Prije pranja uklonite pličice. Ojačanja se mogu čistiti vlažnom krompom. Nemojte upotrebljavati deterdžente, omekšivače ili agresivna sredstva (sredstva s klorom...). Iscjedite višak vode. Sušite podalje od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...). Sušite postavljanjem na ravnu površinu.

Spremanje

Spremite na sobnoj temperaturi, po mogućnosti u originalnu ambalažu.

Zbrinjavanje

Zbrinite u skladu s važećim lokalnim propisima.

Sačuvajte ovaj priručnik.

zh

0°至20°膝盖固定夹板

说明/用途

该装备仅用于治疗所列出的适应症，以及尺寸符合尺寸表的客户。

该设备由以下部件组成：

- 3条可拆卸的硬质放射性透明支撑条；
- 4条魔术贴绑带，可缠合和固定；
- 1个可拆卸式防滑装置；
- 缓冲泡沫，使病人舒适。

双侧产品。

40cm高的版本有1种尺寸（仅0°版本），50cm高的版本有4种尺寸，60cm高的版本有3种尺寸。

组成部件

织物成分：聚酯纤维-聚氨基醋酸纤维-棉-聚丙烯-聚酰胺-SBR 合成橡胶。

刚性组件：铝材-聚酰胺。

属性/作用方式

用硬支撑条稳定膝关节。

完全固定在0°或20°。

用魔术贴绑带可调节缠合度和固定度。

适应症

手术后固定。

创伤后固定。

膝关节疼痛。

禁忌症

诊断不确定的情况下请勿使用该产品。

如已知对任一组件过敏，请勿使用。

请勿将该产品直接与受损皮肤或未适当包扎的开放伤口接触。

静脉或淋巴疾病。

如无大静脉血栓栓塞病史且未进行血栓预防治疗，请勿使用。

请勿用于不稳定性骨折、胫骨或腓骨下部骨折或股骨上部骨折的情况。

注意事项

每次使用前请检查产品是否完好。

如产品有损，请勿使用。

请参照尺寸表为患者挑选合适的尺寸。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

儿童对医疗器械的使用应在成人或医疗保健专业人员的监督下进行。

严格遵守专业医护人员推荐的处方和使用方法。

本品专用于治疗特定疾病，其使用期限仅限于治疗该项疾病期间。

建议在给出任何固定医嘱前，先评估静脉血栓栓塞风险。请参考专业医务人员的意见。

出于卫生和性能的考虑，请勿将该装备重复用于其他患者。

建议适当拧紧该装备，以确保保持/固定位置而不限制血液流通。如有出现不舒服、严重不适、疼痛、肢体肿胀、感觉异常或肢端颜色改变，请立即脱下该装备，并咨询医护人员。

如果设备的性能发生变化，请将其卸下并咨询医护人员。

过长时间固定不动，有时会导致肌肉紧张度下降。

请勿在驾驶车辆时使用该装备。

如果皮肤上涂有某些产品（乳霜、软膏、油、凝胶、贴片...），请勿使用该装备。

不良副作用

该装备可能会引起皮肤反应（发红、发痒、灼热、起泡等）甚至不同程度的伤口。

如发生任何与该产品有关的严重事故，请与患者所在地区的制造商及国家监管机构联系。

使用说明/穿戴方法

先选择夹板的高度，再选择尺寸。

在大腿的最高点测量。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

除非有适应症，否则建议紧贴皮肤佩戴该装备。

• 打开夹板并将其平放①。

• 将打开的夹板放在腿部下方②，最宽的一端朝向腿部顶端。

髌骨必须位于凹陷区的中心位置。

备注：夹板的上部不能妨碍腿部在腹股沟弯曲处的弯曲。

• 支撑条构型：如有必要，可调整支撑条的形状，以避免产生压力点或夹板移位。

在所需的方向上轻轻施压。

如果必要，在其他支撑条上重复该操作。

如果之后还需要调整支撑条形状，请咨询专业医护人员。

• 将魔术贴绑带穿过钩环。

按照所述顺序拉紧带子 (A , B , C , D) ③。

贴合好所有带子后，再次调整它们的松紧度。

如有必要，可用剪刀剪去两端，减少带子的长度。

保养服务

可根据本说明和标签上的条件洗涤该产品。手洗。清洗之前，请闭合钩环紧固件。洗涤前先将支撑条取出。支撑条可用湿布擦拭。请勿使用洗涤剂、柔软剂或腐蚀性产品（氯化产品等）。施压拧紧。远离热源（加热器、阳光等）晾干。平放晾干。

存放

请室温保存，最好存放在原始包装中。

弃置

根据本地现行规范弃置。

保留本说明页。

جائز تثبيت الركبة بزاوية صفر درجة و 20 درجة

الوصف/المغرض

الجهاز مخصص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة وللمرضى الذين توافق قياساتهم مع جدول المقاييس.

تكون المكونات المنشورة كالتالي:

- المكونات المنشورة: بوليستير - بولي بوريشن - قطن - متعدد البروبيلين -

- المكونات الصلبة: ألومنيوم - البولي أميد.

بيانات الخصائص/طريقة العمل

تثبت كل على صفر درجة أو على 20 درجة.

دعاوى الاستعمال

لا تستخدم في حالة عدم التمتع إذا كان الشخص غير مؤكد.

لا تستخدم في حالة وجود حساسية أو حساسية مفرطة في المكونات.

لا تستخدم في حالة الكسور غير المستقرة أو كسور الجزء السفلي من قصة الساق أو الشطافية أو كسور الجزء العلوي من الفخذ.

الاحتياطات

تحقق من سلامة الجهاز قبل كل استخدام.

لا تستخدم الجهاز إذا كان تالفا.

اختر المقياس الملائم للمريض بالرجوع إلى جدول المقاييس.

يوصى بان يشوف الأخصائي رعاية صحية على وضعه في المرة الأولى.

في حالة وجود احتقان شديد، لا تستخدم الجهاز في هذه المدة.

لا تستخدم على الفور في حالات الولادة.

يتم إيقاف التدفق على الفور في حالات الارتفاع.

إذا تم تغيير المقدمة على الشراينج، يرجى إيقاف التدفق على الفور.

إذا تم تغيير المقدمة على الشراينج، يرجى إيقاف التدفق على الفور.

إذا تم تغيير المقدمة على الشراينج، يرجى إيقاف التدفق على الفور.

إذا تم تغيير المقدمة على الشراينج، يرجى إيقاف التدفق على الفور.

متاح قابل للغسل حسب الشروط الموجودة في هذا الدليل والمصادر.

يمكن غسله دبوساً. أغسل الماسكات الذاتية قبل الغسل. قم بإزالة الشراينج.

محلوحة بحسب الآلة المصورة.

شكل الشراينج: إذا لم يتم الأمر، من الممكن تشکيل الشراينج لتجنب نقاط الضغط.

سلط ضغط خفيفاً في الإتجاه المعرف به.

كرر العملية على الشراينج الأخرى إذا لم يتم.

إذا كانت الشراينج بحاجة إلىزيد من التشکيل.

مرر الأجزاء ذاتية اللصق في الحالات.

أحمد ربط آخرة التربت الموسوف (A,B,C,D) ③.

يمكن تغيير جميع الأجزاء، بعد ضبطها بقطعة من طرقة المفتاح.

إذا لم يتم الأمر، قلل طول الأجزاء بقطع الطراف باستخدام مقاطع.

الصيانة

متاح قابل للغسل حسب الشروط الموجودة في هذا الدليل والمصادر.

يمكن غسله دبوساً. أغسل الماسكات الذاتية قبل الغسل. قم بإزالة الشراينج.

محلوحة بحسب الآلة المصورة.

يتم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في عبوته الأصلية.

الخالص

تحلص من المنتج وفقاً لواحة المجلة المعهود بها.

احتفظ بهذا الدليل.

www.thuasne.com

www.thuasne.com/global-contact

